# বৈশ্লেষিক রসায়ন

# रिर्भिषिक ब्रमाय्रव

(Analytical Chemistry)

ডঃ অনিল কুমার দে, এম এসসিং, ডি ফিল অধ্যাপক ও অধ্যক্ষ: রসায়ন বিভাগ, বিশ্বভারতী এবং

ডঃ অসিত কুমার সেন, এম এসসি, পি এইচ ডি পেকচারার: বিশ্বভারতী

WEST BENGAL LEGISLATURE LIDRA	1
Acc. No. 5541	
Dated 4 11 97	
Can No. 543/1 Price / Page. Ro. 17/	••
Price / Page Ro 17/	

পশ্চিমবঙ্গ ক্বাজ্য পুস্তক পশ্*দ* (পশ্চিমবঙ্গ সরকারের একটি সংস্থা)

#### © West Bengal State Book Board

October, 1976.

Published by Shri Abani Mitra, Chief Executive Officer, West Bengal State Book Board under the Centrally Sponsored Scheme of production of books and literature in regional languages at the University level of the Government of India in the Ministry of Education and Social Welfare (Department of Culture), New Delhi and printed by Surajit C. Das at General Printers & Publishers Pvt. Ltd., 119, Lenin Sarani, Calcutta 700 013.

# ভূমিকা

বিংশ শতাব্দীর তৃতীয় দশকের প্রারন্ডে বৈশ্লোষক রসায়নের (Analytical Chemistry) পরিচিতি খবেই সীমাবদ্ধ ছিল। মান্ত্রিক বিশ্লেষণের দুই শাখা—আয়তনিক (Volumetric) (Quantitative Analysis) ও তোলিক (Gravimetric) বিশ্বেষণের মধ্যে সীমারেখা টানা অর্থাৎ সে যুগে Classical Analysis বা আর্দ্র রাসায়নিক বিশ্লেষণের পরীক্ষা-নিরীক্ষা নিয়ে বৈশ্লেষিক রসায়নের ইতিহাস গড়ে উঠছিল। রিচার্ড স্ ও ব্যাক্স্টারের (1914) নেতৃত্বে পারমাণবিক ভর নির্ণয়ের নিথতে পদ্ধতি, স্মিথ (1907) প্রমূখ রাসায়নিকদের নেতৃত্বে তড়িত বিশ্লেষণ (Electroanalytical) পদ্ধতির উল্ভাবন বৈশ্লেষিক রসায়নের ইতিহাসের গোরবোজ্জ্বল অধ্যায় সূচনা করেছিল। নৃতন নৃতন বিকারক (Reagent) ও রাসায়নিক পদ্ধতি আবিষ্কারের গতিবেগ ক্রমশঃ হাস পাওয়ায় বৈশ্লেষিক রসায়নের ভবিষ্যত একরকম অনিশ্চয়তার অন্থকারে আচ্ছন্ন হয়েছিল। তারপর দ্বিতীয় মহাযুদ্ধের মধ্যে এবং ঘুদ্ধোত্তর যুগে বিভিন্ন যাশ্তিক বিশ্লেষণ (Instrumental Methods of Analysis) পদ্ধতির আবিষ্কার এক রেনাসাঁ প্রবর্তন করল এবং বৈশ্লেষিক রসায়নকে বিজ্ঞানে এক গ্রেত্বপূর্ণ श्रान मिल।

বৈশ্লেষিক রসায়নের সংজ্ঞা বিজ্ঞানীমহলে প্রথম নির্ধারিত করেছিলেন রাসায়নিক Wilhelm Ostwald: "Analytical 1894 সালে প্রখ্যাত Chemistry or the art of recognizing different substances and determining their constituents, takes a prominent position applications of Science since the questions; it among the enables us to answer arise wherever chemical processes are employed for scientific or technical purposes." বৈলেষিক Ostwald-এর সংজ্ঞার সৰ্বাধ্যনিক **म**श्खा ব্যবহারিক বিশ্লেষণ "বিজ্ঞানের একটি বিশেষ শাখা যার মূল উন্দেশ্য পদ্ধতির উল্ভাবন ও উন্নয়ন।" নব নব সমস্যার সমাধানের প্রতিনিয়ত প্রয়াস—ন্তন তথ্যের আবিষ্কার, এক শৃঙ্খলাবদ্ধ চিন্তাধারায় রূপায়ণ, ন্তন পদ্ধতির উল্ভাবন এবং প্রাতন পদ্ধতি উন্নয়ন ক'রে নিদি'ণ্ট লক্ষ্য-পথে পেশছানো—এই হচ্ছে বৈগ্লেষিক রসায়নের প্রাণধর্ম। একটি দৃষ্টাস্ত দিয়ে বিষয়টি পরিষ্কার করা যেতে পারে। Mohr পদ্ধতিতে Chloride ion অনুমাপন (Titration) প্রমাণ  $AgNO_3$  দূবণ ও  $K_2CrO_4$  স্চকের সাহায়ে। এই পদ্ধতি কার্যকরী হবে কিনা সিদ্ধান্ত করতে গেলে কয়েকটি তথ্য সঠিকভাবে জানা দরকার—

- (1) AgCl ও Ag<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>-এর দ্রাব্যতা গ্রন্থল (Solubility Product),
- (2) অনুমাপনের pH সীমা—H2CrO4-এর বিয়োজন ধ্রুবক (Dissociation Constant), Ag2O, Ag2CO3-এর দ্রাব্যতা গ্রুণফল (3) AgCl অধঃক্ষেপের আয়নশোষণ ক্ষমতা (4) Stannous ion-এর মত বিজারক আয়ন উপস্থিত থাকলে তার প্রভাব নির্ধারণ করতে হবে এবং সেজন্য জানা দরকার Stannous ion ও Chromate ion-এর বিক্রিয়া গতি (Kinetics), দর্বিট আয়নের অর্ধবিক্রিয়া (Half reaction)-এর প্রমাণ বিভব (Standard potential) এবং সংশিল্পট আয়নগর্বালর সক্রিয়তা গ্রুণাঙ্ক (Activity Coefficient) ইত্যাদি। ব্যবহারিক বিজ্ঞান হিসাবে বৈশ্লেষিক রসায়ন সম্প্রণভাবে গবেষণা ভিত্তিক এবং বিজ্ঞানের বিভিন্ন শাখার (Multidisciplinary) মিলনক্ষেত্র—রসায়ন, পদার্থবিদ্যা, ভৃতত্ত্ববিদ্যা, উল্ভিদবিদ্যা, প্রাণীবিদ্যা, প্রস্নতত্ত্ব ইত্যাদি। বলাবাহ্নল্য রসায়নের বিভিন্ন ধারার সঙ্গমস্থলও বৈশ্লেষিক রসায়ন অর্থাৎ এই শাস্তে ব্যুৎপত্তি লাভ করতে গেলে অজৈব, জৈব ও ভৌত এই তিনটি প্রধান শাখা সম্বন্ধে মৌলিক জ্ঞান থাকা অবশ্য প্রয়োজনীয়।

সাধারণভাবে বলতে গেলে বৈশ্লেষিক রসায়ন হচ্ছে আঙ্গিক ও মাত্রিক বিশ্লেষণের সমন্বয়। পাশ্চান্ত্যের কয়েকটি বিশ্ববিদ্যালয়ে পূর্ণাণ্গ পাঠক্রম আছে বৈশ্লেষিক রসায়নের—আর্দ্র বিশ্লেষণের রসায়ন (Classical or Wet chemical analysis) এবং যান্ত্রিক বিশ্লেষণ পদ্ধতি (Instrumental Methods of Analysis)। আমাদের দেশে বৈশ্লেষিক রসায়ন এখনও বিশ্ববিদ্যালয়গ্রন্থিতে যথাযোগ্য স্থান পার্মান। মাত্র দ্ব-চারটি বিশ্ববিদ্যালয়ে স্নাতকাত্তর পর্যায়ে পাঠক্রম রয়েছে। স্নাতক পর্যায়ে প্রায় কোনও পাঠক্রম নেই বল্লেই চলে। এই বিষয়ে পাঠ্যপ্রস্তকের অভাব রয়েছে বিশেষতঃ ভারতীয় ভাষায়। সেইদিকে পশ্চিমবঙ্গ সরকারের উৎসাহে বাংলা ভাষায় এই প্রথম পাঠ্যপ্রস্তকটি পশ্চিমবঙ্গ বিশ্ববিদ্যালয়গ্রনির বিশেষ প্রয়োজন মেটাবে।

্ সীমিত পরিসরের মধ্যে এবং সাম্মানিক স্নাতক পর্যায়ের দিকে লক্ষ্য রেখে বৈশ্লেষিক রসায়নের মৌলিক (Classical) দিকটা পরিস্ফান্ট করা হয়েছে এবং আধর্নিক অর্থাৎ বান্ত্রিক পদ্ধতি ইত্যাদি বাদ দিতে হয়েছে। এটি অপরিহার্য কারণ আধ্যনিক বৈশ্লেষিক রসায়ন আমাদের

বিশ্ববিদ্যালয়ে স্নাতকোত্তর মানের উপযোগী। বলাবাহ্লা মোলিক (Classical) অংশটি বৈশ্লেষিক রসায়নের মূল ভিত্তি যার সংশ্য ছাত্র-ছাত্রীদের সম্যাক পরিচিতি ঘটলে আধ্বনিক বৈশ্লেষিক রসায়ন করায়ত্ত করতে অস্ববিধা হয় না। আর একটি বিষয় উদ্লেখ করা যেতে পারে। বৈশ্লেষিক রসায়নে অজৈব রসায়নের ভূমিকা মূখ্য এবং জৈব রসায়নের ভূমিকা গোণ। বিশ্বদিয়ালয়গর্বলিতে স্নাতক পর্যায়ে রসায়নের ব্যবহারিক (Practical) পাঠক্রমে অজৈব রসায়নের গ্রহার বেশী। জৈব রসায়নের ব্যবহারিক (Practical) পাঠকরের জন্য দরকার পৃথক প্রস্থিতকা বা বর্তমান সিরিজের আর একটি খল্ড। তাই এখানে সীমিত পরিসরের জন্য জৈব রসায়নের বৈশ্লেষিক দিক বাদ দিতে হয়েছে। বর্তমান পাঠ্যপ্রতকে বৈশ্লেষিক রসায়নের মোলিক তত্ত্ব এবং অজৈব আঙ্গিক ও মাত্রিক, বিশ্লেষণ প্রণাঙ্গভাবে পরিবেশন করা হয়েছে। সাম্মানিক স্নাতক পর্যায়ে এই ধরনের এক খল্ড প্রস্তকে যাবতীয় প্রয়োজনীয় তথ্য সন্তক্লন পাঠ্য-প্রস্তকের ইতিহাসে এক নতেন বলিষ্ঠ পদক্ষেপ বলা যেতে পারে।

এই পাঠ্যপ্রুতক রচনার পিছনে রয়েছে প্রধান গ্রন্থাকারের বৈশ্বেষিক রসায়নের ক্ষেত্রে দীর্ঘ কুড়ি বছরের গবেষণা ও অধ্যাপনার অভিজ্ঞতা এবং তাঁর প্রান্তন সহকারী গবেষক ও বর্তমান সহকমীর অকুণ্ঠ সহ-যোগিতা ও পরিশ্রম। প্রকাশনার দায়িত্বভার বহনের জন্য পশ্চিমবঙ্গ সরকার (West Bengal State Book Board) কে অশেষ ধন্যবাদ জানাই। পরিশেষে আমাদের কৃতজ্ঞতা জানাই বিশ্বভারতী কর্তৃপক্ষকে তাঁদের সহযোগিতার জন্য।

বিশ্বভারতী অক্টোবর, 1976 অনিল কুমার দে অসিত কুমার সেন

# সূচীপত্ৰ

#### প্রথম ভাগ

#### আঞ্চিক ও মাত্রিক বিশ্লেষণের তত্ত্বগত দিক

#### প্রথম অধ্যায়: তড়িৎ বিয়োজন

1-8

1, 1. তড়িং বিয়োজন তত্ত্ব; 1, 2. দ্রবণে আয়নগর্নার বিক্রিয়া; 1, 3. ভর্রাক্রয়া স্বত্র; 1, 4. Le chatelier নীতি; 1, 5. সক্রিয়তা ও সক্রিয়তা গগোংক।

#### দ্বিতীয় অধ্যায়: জলে জ্যাসিড ও কারকের সাম্য

9---50

2, 1. অ্যাসিড ও ক্ষারক; 2, 2. উভধমী তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ'; 2, 3. অ্যাসিড ও ক্ষারকের শক্তি; 2, 4. বহু ক্ষারকীয় অ্যাসিডের বিয়োজন; 2, 5. সাধারণ আয়ন প্রভাব; 2, 6. জলের আয়নীয় গুন্দল; 2,  $\frac{4}{1}$ , হাইড্রোজেন আয়ন প্রতীক, p $\mathbf{H}$ ; 2, 8. বাফার দুবণ; 2, 9. লবণের জলবিশ্লেষ; 2, 10. দ্রাব্যতা গুন্দল।

# তৃতীয় অধ্যায়**ঃ জটিল আয়ন**

51--57

3, 1 ব্যবহারিক রসায়নে জটিল আয়ন; 3, 2 বলর (কিলেট) বোগ।

### চতর্থ অধ্যায়: অনুমাপন পদ্ধতি (Titration)

58-88

4, 1. আয়তনিক অথবা অনুমাপন বিশ্লেষণ তত্ত্ব; 4, 2. জারণ সংখ্যা; 4, 3. আয়ন-ইলেকট্রন বিক্রিয়া; 4, 4. ইলেকট্রোড্রেপটেনসিয়াল; 4, 5. তুল্যাংকভার; 4, 6. প্রার্থামক প্রমাণ দ্রব; 4, 7. প্রমাণ দ্রবণ প্রস্তুতি; 4, 8. স্ট্রক; 4, 9. তৌলিক বিশ্লেষণ তত্ত্ব; 4, 10. অধঃক্ষেপণ পদ্ধতি; 4, 11. পদার্থের কোলয়েডীয় অবস্থা; 4, 12. সহ-অধঃক্ষেপণ; 4, 13. উত্তর-অধঃক্ষেপণ; 4, 14. ডাইজেশন; 4, 15. অধঃক্ষেপণের শর্তাবলী; 4, 16. অধঃক্ষেপ ধ্যোতি।

#### পণ্ডম অধ্যায়ঃ মাত্রিক বিশ্লেষণে ভ্রম

89-94

5, 1. সংজ্ঞা; 5, 2. ভ্রম বিভাগীকরণ; 5, 3. ভ্রম হুস্বীকরণ; 5, 4. ব্যতিলযোগ্য মাপনমান।

#### দিতীয় ভাগ

#### পরীকা পছতি

ষষ্ঠ অধ্যায়: অজৈৰ ৰুসায়নেৰ আফিক বিশ্লেখণে পৰীক্ষা পদ্ধতি 96—109

6, 1. শ্ব্ৰুক বিক্লিয়া; 6, % আর্দ্র বিক্লিয়া; 6, 3 উন পরিমাণ বিশ্লেষণ।

সপ্তম অধ্যায়: অজৈৰ রসায়নের মাত্রিক বিশ্লেষণে পরীক্ষা পদ্ধতি 110—131

7, 1. বৈশ্লেষিক তুলা; 7, 2. একটি বৈশ্লেষিক তুলার সংক্ষিপ্ত বিবরণ; 7, 3. রাসায়নিক তুলার স্ববেদিতা; 7, 4. ওজন; 7, 5. দোলন পদ্ধতিতে ওজন; 7, 6. ওজন কার্যে শ্রম; 7, 7. তুলার ষত্র ও ব্যবহার; 7, 8. অন্যান্য ধরণের বৈশ্লেষিক তুলা; 7, 9. সাধারণ যন্ত্রপাত; 7, 10. উত্তাপনের যন্ত্রপাত; 7, 11. আয়তনের একক; 7, 12 কাচের পাত্রাদি পরিষ্করণ; 7, 13. মাপক-ক্পী; 7, 14. ব্যুরেট; 7, 15. পিপেট; 7, 16. অধঃক্ষেপণ; 7, 17. ছাঁকন; 7, 18. অধঃক্ষেপ ধ্যেতি: 7, 19. অধঃক্ষেপ শ্রুককরণ ও জ্বালন।

#### তৃতীয় ভাগ

#### আভ্গিক বিশ্লেষণ

অন্টম অধ্যায়: অজৈৰ উপাদানগালির রীতিবদ্ধ আদ্ধিক বিশ্লেষণ 134-275 ৪, 1. প্রার্থামক শুকু পরীক্ষা: ৪, 2. অ্যাসিডীয়মূলক (আানায়ন)গ্রনির প্রাথমিক পরীক্ষা: ৪, ৪ আানায়নগ্রনির শ্রেণীবিভাগ: 8, 4. অ্যানায়নগুর্নির পরীক্ষার জন্য পরীক্ষণীয় লবণের দূবণ প্রস্তৃতি: ৪, 5. মূলে সোডিয়াম কার্বনেট নির্যাস নিয়ে পরীক্ষা : ৪, 6 জুবেরাইড আয়নের বিক্লিয়া ; ৪, 7. ক্লোরাইড আয়নের বিক্লিয়া: ৪, ৪ বোমাইড আয়নের বিক্লিয়া: ৪, 9. আয়োডাইড আয়নের বিক্লিয়া : ৪, 10 কোরাইড বোমাইড এবং আয়োডাইড মিশ্রণের প্রথকীকরণ ও সনাক্তকরণ : 8, 11. হাইপোক্রোরাইট আয়নের বিক্রিয়া : 8, 12 ক্রোরেট আয়নের বিক্রিয়া: 8, 13. রোমেট আয়নের বিক্রিয়া: 8, 14. আয়োডেট আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 15 পারক্রোরেট আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 16 ক্লোরাইড, ক্লোরেট এবং পারক্লোরেট মিশ্রণের পৃথকীকরণ এবং সনাক্তকরণ: ৪, 17 আয়োডেট এবং আয়োডাইড মিশ্রণের সনাক্ত-করণ: 8, 18. সালফাইড আয়নের বিক্রিয়া: 8, 19. সালফাইট আয়নের বিক্রিয়া: ৪, ৫০. থায়োসালফেট আয়নের বিক্রিয়া:

৪, 21. সালফেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 22. সালফাইড, সালফাইট, থায়োসালফেট এবং সালফেট মিশ্রণের সনাক্তকরণ; ৪, 23. কার্বনেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 24. নাইট্রাইট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 25. নাইট্রেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 26. থায়োসায়ানেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 27. ফেরোসায়ানাইড আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 28. ফেরিসায়ানাইড আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 29. থায়োসায়ানেট, ফেরোসায়ানাইড এবং ফেরিসায়ানাইড মিশ্রণের সনাক্তকরণ; ৪, 30. বোরেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 31. সিলিকেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 32. ফসফেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 33. ফসফাইট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 34. হাইপোফসফাইট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 35. ক্রোমেট আয়নের বিক্রিয়া; ৪, 36. আরেনর বিক্রিয়া; ৪, 36. আরেনর বিক্রিয়া; ৪, 36. আরেনর বিক্রিয়া; ৪, 36. আরেনাইট, আরেনেট এবং ফসফেট মিশ্রণের সনাক্তকরণ।

ধাতৰ আয়নগালৈৰ আৰু প্ৰীকা: 8, 37 আৰু প্ৰীক্ষাৱ জন্য পরীক্ষণীয় কঠিন বস্তুর দূবণ প্রস্তুতি: ৪, 38 পর্যায়ক্তমে শ্রেণীগতভাবে ধাতব ক্যাটায়নের বিশ্লেষণ : ৪, 39. শ্রেণীগতভাবে ক্ষারকীয় মূলক (ক্যাটায়ন)গ্রালির পাথকীকরণ : 8, 40, সিলভার আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 41 মারকারী (আস) আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 42 লেড আয়নের বিক্রিয়া : 8, 43- কপার এবং আসেনিক শ্রেণীর ধাত্র আয়নগালির বিশ্লেষণ: ৪. 44 মারকারী (ইক) আয়নের বিক্রিয়া: ৪. 45. বিসমাথ আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 46 কিউপ্রিক আয়নের বিক্রিয়া : ৪. 47 ক্যাড়িময়াম আয়নের বিক্রিয়া · ৪. 48 আর্সেনিক (আস) যৌগের বিভিয়া: ৪, 49. আসেনিক (ইক) যৌগের বিভিয়া: ৪, 50, আণ্টিমনি যৌগের বিক্লিয়া : ৪, 51, টিন (আস) আরনের বিক্রিয়া · 8, 52 টিন (ইক) আয়নের বিক্রিয়া · 8, 53 আয়রন (আস) আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 54 আয়রন (ইক) আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 55. ক্লোময়াম (ইক) আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 56 আলেমিনিয়াম আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 57, কোবাল্ট (আস) আয়নের বিক্রিয়া : ৪. 5৪ নিকেল আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 59 ম্যাঙ্গানীজ আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 60 জিংক আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 61 বেরিয়াম আয়নের বিক্রিয়া : 8. 62. জুনসিয়াম আয়নের বিক্রিয়া : ৪, 63. ক্যালসিয়াম আয়নের বিক্রিয়া: ৪, 64, ম্যাগনেসিয়াম আয়নের বিকিয়া · ৪, 65 সোডিয়াম আয়নের বিকিয়া · ৪, 66, পটাসিয়াম আয়নের বিক্রিয়া · ৪. 67. অ্যামোনিয়াম আয়নের বিক্রিয়া · ৪. 68 অদ্রবণীয় লবণের পরীক্ষা : 8, 69, অজ্ঞানা লবণের বিশ্লেষণ।

#### চতুর্থ ভাগ

#### মাত্রিক বিশ্লেষণ

নবম অধ্যায়: আয়তনিক বিলেশণ

279-333

9, 1. অন্ত্ৰীমতি এবং কাৰ্ন্নমিতি: 9, 2. প্ৰমাণ দ্ৰবণ প্ৰস্তৃতি: 9, 3. মোটামটি মাত্রার দ্রবণ প্রস্তৃতি: 9, 4. প্রমাণ অক সালিক অ্যাসিড দ্বৰ নিয়ে NaOH দ্বৰ প্ৰমিতকরণ 9. 5. প্রমাণ অকুসালিক অ্যাসিড দ্রবণ নিয়ে HCl দ্রবণ প্রমিত-করণ: 9, 6. প্রমাণ বোরাক স দবণ নিয়ে HCl দবণ প্রমিত-করণ: 9, 7. অম্পামতি ও ক্ষার্মাতিতে অন্যান্য প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব : 9, ৪ বেরিয়াম হাইড্রোক্সাইডের প্রমাণ দ্রবণ প্রস্তৃতি : 9. 9. বাজারের সোডায় Na<sub>2</sub>CO<sub>8-</sub>র পরিমাণ নির্ধারণ · 9, 10. গ্রেসিয়াল আসিটিক অ্যাসিডের পরিমাণ নির্ধারণ : 9, 11. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-র পরিমাণ নিধারণ: 9, 12. H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>-র পরিমাণ নির্ধারণ: 9, 13 বোরিক অ্যাসিড এবং বোরাক্স নির্ধারণ: 9, 14. মিশ্রণে NaOH এবং Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> নির্ধারণ : 9, 15. মিশ্রণে কার্বনেট ও বাইকার্বনেট নির্ধারণ : 9, 16 অ্যামোনিয়া নিধারণ: 9, 17. অধ্যক্ষেপণ অনুমাপন: 9, 18 প্রমাণ AgNO3 দ্রবণ প্রস্তৃতি: 9, 19. AgNO3 দ্রবণ প্রমিতকরণ: 9, 20. ক্রোরাইড নির্ধারণ : 9, 21 ব্রোমাইড নির্ধারণ : 9, 22. আয়ো-ডাইড নির্ধারণ: 9, 23. থায়োসায়ানেট নির্ধারণ: 9, 24. Volhard পদ্ধতি : 9, 25. পটাসিয়াম থায়োসায়ানেট দবৰ প্রমিত-করণ: 9, 26. শংকর ধাততে সিলভারের পরিমাণ নির্ণয়: 9, 27. Volhard পদ্ধতিতে ক্রোরাইড নিধারণ: 9, 28. Volhard পদ্ধতিতে রোমাইড ও আয়োডাইড নির্ধারণ: 9, 29. জারণ-्विकातन वन्त्रालन ; 9, 30 अठोजियाम शातमाकारन वात्रा জারণ: 9, 31. সূচক: 9, 32. দুবণ প্রস্তৃতি: 9, 33. বিঘাকারী অায়ন: 9, 34. দূবণ প্রমিতকরণ: 9, 35. ফেরাস আয়রন নির্ধারণ: 9, 36 ফেরিক আয়রন নির্ধারণ: 9, 37. ক্যালসিয়াম নির্ধারণ: 9, 38. পাইরোল,সাইট আক্রিকে  $MnO_2$ -র পরিমাণ নির্ধারণ  $\cdot$  9, 39 স্টীলের মধ্যে ম্যাণ্গানীজের পরিমাণ নির্ধারণ: 9, 40. হাইছোজেন পার-অক সাইড নির্ধারণ: 9. 41. Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> নির্ধারণ : 9. 42. BaO<sub>2</sub> বিশ্বেষণ : 9. 43 KnO2 নিধারণ : 9, 44. পটাসিয়াম ভাইকোমেট ছারা জারণ : 9, 45. স.চক : 9, 46. ফেরাস আয়রন নির্ধারণ : 9, 47 ফেরিক আর্রন নির্ধারণ: 9, 48 কোম-আ্ররন আক্রিকে ক্রোমিয়াম নিধারণ: 9, 49. আরোভিনমিতি এবং আরোভাইডমিতি: 9, 50. সচক ও অত্তবিন্দ : 9, 51. স্টার্চ দ্রবণ প্রস্তৃতি : 9, 52.

অন্মাপনে বিঘা; 9,53. সোডিয়াম থায়োসালফেট দ্রবণ প্রস্তৃতি; 9,54. দ্রবণ স্থায়ীম্ব; 9,55. থায়োসালফেট প্রমিতকরণ; 9,56.  $I_2$  ( $N/_{10}$ ) প্রস্তৃতি; 9,57.  $I_2$  দ্রবণ প্রমিতকরণ; 9,58. কপার নির্ধারণ; 9,59. ব্লিচিং পাউডার হতে প্রাপ্তিযোগ্য  $Cl_2$ -র পরিমাণ নির্ধারণ; 9,60. বেরিয়াম নির্ধারণ; 9,61.  $H_2S$  এবং অন্যান্য সালফাইড নির্ধারণ; 9,62 জটিল-মিডি; 9,63 EDTA অন্মাপনের বিভিন্ন পদ্ধতি; 9,64; যাতব স্কেড; 9,65. এরিয়োক্রোম ব্রাক টি; 9,66. মিউরেক্সাইড; 9,67. প্রমাণ EDTA দ্রবণ; 9,68. ম্যাগনেসিয়াম নির্ধারণ; 9,69. ক্যালসিয়াম নির্ধারণ;

#### দশম অধ্যায়: ভৌলিক বিশ্লেষণ

334-343

10, 1. সিলভার; 10, 2. লেড; 10, 3. আয়রন; 10, 4. জিংক; 10, 5. ম্যাঙ্গানীজ; 10, 6. বেরিয়াম; 10, 7. ক্যালসিয়াম; 10, 8. ম্যাগনেসিয়াম; 10, 9. ক্লোরাইড; 10, 10. সালফেট।

একাদশ অধ্যায়: নিশ্রণে উপাদানগানির মান্তিকভাবে প্থকীকরণ ও 344—353
পরিয়াণ নির্ধারণ

11, 1. আয়রন ও ক্যালসিয়াম; 11, 2. আয়রন ও কপার; 11, 3. আয়রন ও ম্যাঙ্গানীজ; 11 4. কপার ও জিংক; 11, 5. সিলভার ও কপার; 11, 6. ক্যালসিয়াম ও বেরিয়াম; 11, 7. ক্যালসিয়াম ও লেড; 11, 8. ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়াম; 11, 9. আয়রন ও জিংক।

পরিশিষ্ট অংশঃ গাঢ় অনুসিড; লঘু অনুসিড; কারক; সাধারণ বিকারক দ্রবণ, পারমাণবিক গ্রেছ সারণী, প্রুতক বিবরণী 353—358 পরিভাষা নিয়ণিট 359—363

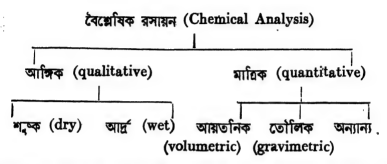


# প্রথম ভাগ

আঞ্চিক ও মাত্রিক বিশ্লেষণের তত্ত্বগত দিক

### প্রথম অধ্যায়

#### প্রাথমিক পর্যালোচনা



বৈশ্লেষিক রসায়নকে মোটামন্টি দ্বই ভাগে ভাগ করা যায়—আঙ্গিক এবং মাত্রিক। কি কি মোলিক উপাদানে কোন বস্তু অথবা বস্তুর মিশ্রণ গঠিত এবং কিভাবে গঠিত পরীক্ষা করে জানবার প্রণালীকে বলা হয় আঙ্গিক বিশ্লেষণ। উপাদানগ্র্লির পরিমাণ নির্ণয় প্রণালীকে বলা হয় মাত্রিক বিশ্লেষণ। কোন বস্তুকে অথবা বস্তুর উপাদানগ্র্লিকে সনাক্ত করতে হলে সেই বস্তুকে অথবা বস্তুর উপাদানগ্র্লিকে কোন প্র্ব পরিচিত রাসায়নিক যোগে র্পান্ডরিত করতে হবে। প্র্ব পরিচিত বলতে এট্রকু বোঝায় যার আকৃতি এবং প্রকৃতিগত ধর্ম ভালভাবে আমাদের জানা আছে। যে রাসায়নিক দ্বব্যের দ্বারা এই র্পান্তর সম্ভব হয় সেই দ্রব্যকে বলা হয় বিকারক (reagent) এবং এই র্পান্তর সম্ভব হয় রাসায়নিক বিভিয়ার (chemical reaction) মাধ্যমে। এই রাসায়নিক বিভিয়ার যথন কোন দ্রাবকের (solvent) মাধ্যমে হয় তখন সেই প্রণালীকে বলা হয় আর্ম্ন বিশ্লেষণ (wet test)। শ্বুক্ক অক্সায় যখন এই বিভিয়া হয় তখন সেই প্রণালীকৈ বলা হয় শুক্ক বিশ্লেষণ (dry test)।

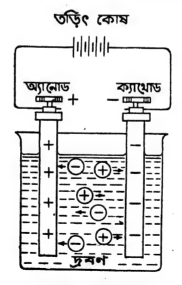
# ष्टरेक्टन बहुग्रानित कनीय प्रवर्ग विक्रिया

আঙ্গিক বিশ্লেষণে বিক্রিয়াগ্র্নিল সাধারণতঃ অজৈব অ্যাসিড, ক্ষারক (base) এবং লবণগ্র্নিলর (salt) পরস্পরের মধ্যে ঘটে থাকে। এখানে কেবলমাত্র জলই দ্রাবক হিসাবে ব্যবহৃত হয়। বিশেষ বিশেষ পরীক্ষায় অন্যান্য দ্রাবকও ব্যবহার করা হয়ে থাকে। স্বতরাং জলীয় দ্রবণে রাসায়নিক বন্ধুগ্র্নির প্রকৃতিগত এবং ধর্মগত সাধারণ জ্ঞান থাকা দরকার।

## তড়িং বিয়োজন

1, 1. ভড়িং বিয়োজন ভত্ত্ব (Theory of Electrolytic Dissociation)—
যখন কোন রাসায়নিক বস্তু জলে দ্রবীভূত হয়, তখন সেই বস্তুর দ্রবণ
(solution) পাওয়া যায়। বস্তুটিকে বলা হয় দ্রাব (solute)। দ্রাবকে দ্রাব
দিতে দিতে একসময় দ্রাব আর দ্রবীভূত হয় না। এইর্প অবস্থায় দ্রবণকে
সম্পুক্ত (saturated) বলা হয়।

কোন দ্বণের মধ্য দিয়ে তড়িং প্রবাহ চালনা করলে সাধারণতঃ দ্ই প্রকারের ঘটনা ঘটে—(1) দ্রাবের রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে, তখন দ্রাবকে বলা হয় তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ' (electrolyte)। যেমন অ্যাসিড, ক্ষারক এবং লবণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ'। (৪) দ্রাবের রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটেনা, তখন দ্রাবকে বলা হয় তড়িং-জবিশ্লেষ্য পদার্থ' (non-electrolyte)। যেমন, চিনি, গ্রুকোজ, ইথাইল অ্যালকোহল, ইউরিয়া ইত্যাদি। এখন দেখা যাক কি ধরণের রাসায়নিক পরিবর্তন ঘটে। একটি কাচের পাত্রে বিশ্রম্ব জল নিয়ে তার মধ্য দিয়ে তড়িং-প্রবাহ চালনা করে দেখা গেল জলের অন্গ্র্নিল ক্ষীণ তড়িং পরিবাহী (poor conductor of electricity),



1.1 চিত্র—তড়িৎ-বিশ্লেষণ

কিন্তু বখন সেই জলে তড়িং-বিশেলষা পদার্থ মেশানো হয়, তখন তীরভাবে জলের মধ্য দিয়ে তড়িং প্রবাহিত হয়। শুধু তাই না, তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ দুইটি বিপরীত ধর্মী আয়নে (ion) বিভক্ত হয়ে য়য়—ধনাত্মক আয়ন (cation) ও ঋণাত্মক আয়ন (anion)—একটি হচ্ছে পরাবিদ্যুৎ ধর্মী (electropositive), অপরটি হচ্ছে অপরাবিদ্যুৎ ধর্মী (electropositive)। দ্রবণে তড়িৎ প্রবাহকালীন ক্যাটায়নগর্মি ঋণাত্মক তড়িৎছায়ের অর্থাৎ ক্যাথোডের (cathode) দ্বারা আকৃষ্ট হবে এবং আ্যানায়নগর্মি ধনাত্মক তড়িৎছারের অর্থাৎ আ্যানোডের (anode) দ্বারা আকৃষ্ট হবে। অন্যভাবে বলা যায়, ক্যাটায়নগর্মি ক্যাথোডে মৃক্ত হবে এবং আ্যানায়নগর্মি আ্যানোডে মৃক্ত হবে। এই ঘটনাকে বলা হয় তড়িং-বিশ্লেষণ (electrolysis)।

উদাহরণ হিসাবে ধরা যাক, HCl দ্রবণে তড়িৎ প্রবাহ চালনা করা হল। তখন হাইড্রোজেন আয়ন,  $H^+$  ক্যাথোডে গিয়ে মৃক্ত হবে এবং  $H_2$  গ্যাস পাওয়া যাবে। অন্যাদিকে ক্লোরাইড আয়ন,  $Cl^-$ , অ্যানোডে গিয়ে মৃক্ত হবে এবং  $Cl_2$  গ্যাস পাওয়া যাবে।

$$HCl \rightarrow H^{+}+Cl^{-} \tag{1.1}$$

ক্যাথোড:

 $H^++e = \frac{1}{2}H_2\uparrow$ 

আনোড: Cl--e = ½ Cl₂↑

তড়িং-বিশ্বেষ্য পদার্থের বিয়োজন ঘটছে তার কারণ অন্সন্থান করতে গিয়ে Arrhenius (1887) তার বিয়োজনবাদ প্রকাশ করেন। তার এই তড়িত-বিশ্বেষ্য পদার্থের বিয়োজন তত্ত্বের (Theory of Electrolytic Dissociation) সারমর্ম হচ্ছেঃ

(1) অ্যাসিড, ক্ষারক অথবা লবণকে যখন জলে দ্রবীভূত করা হয়, তখন অণ্মগুলি ভেণ্গে দুই রকমের পদার্থকিলা উৎপন্ন হয়— কতকগৃলি ধনাত্মক কণা, অপরগৃলি সমসংখ্যক ঋণাত্মক কণা। এই সব তড়িতাধান বিশিষ্ট অংশ গৃলিকে বলা হয় 'আয়ন'।

$$A B \rightleftharpoons A^{+} + B^{-} \tag{1.2}$$

এই বিয়োজন বা আয়ননের মাত্রা নির্ভার করে দ্রবণের লঘ্বতার উপর। অতি লঘ্ব দুর্বণে আয়নন (ionisation) সম্পূর্ণ হয়েছে বলে ধরা যেতে পারে।

- (%) দ্রবণে আয়নগর্নল সর্বদাই পরস্পরের সংগে যুক্ত হয়ে অবিয়োজিত অণ্ তৈরী করে। সত্তরাং দ্রবণে উভমুখী বিক্রিয়ার (reversible reaction) ফলে উৎপক্ষ আয়নগর্নলর মধ্যে একটি সাম্য বজায় থাকে এবং সেই সাম্য রাসায়নিক সাম্যসত্ত্ব মেনে চলে।
  - (৪) যখন কোন লবণের দুবণে তাড়ত প্রবাহ চালনা করা হয়, তখন

ক্যাটারনগ্র্বল ক্যাথোডের দিকে ছ্বটে ধার এবং অ্যানারনগ্র্বল অ্যানোডের দিকে ছ্বটে ধার।

- (4) আয়নগ্রনি অণ্নগ্রনির মতই স্ফর্টনাংক বৃদ্ধি করে, হিমাংক হাস করে, বাষ্পচাপ হ্রাস করে এবং অসমোটিক চাপ (Osmotic pressure) তৈরী করে।
- 1, 2. দুর্শে আয়নগ্রেলর বিক্রিয়া—আজিগক এবং মাত্রিক উভর প্রকার বিশেলষণে আর্দ্র অবস্থায় রাসায়নিক বস্তুগ্রেল প্রথমে বিয়োজিত হয়ে যায়, তারপর পরস্পরের সাথে বিক্রিয়া হয়। জলে দ্রবনীয় যে কোন সালফেট যোগের মধ্যে  $BaCl_2$  দ্রবণ মেশালে  $BaSO_4$ -র সাদা অধ্যক্ষেপ (precipitate) পাওয়া যায়। তার কারণ হচ্ছে জলে দ্রবণীয় সালফেট যোগগর্নি বিয়োজিত হয়ে  $SO_4^{2-}$  আয়ন উৎপদ্ম হয় এবং  $BaCl_2$  দ্রবণে  $BaCl_2$  যোগ বিয়োজিত হয়ে  $Ba^{2+}$  আয়ন এবং  $Cl^-$  আয়ন উৎপদ্ম হয়। আর্দ্র অবস্থায় যখন  $SO_4^{2-}$  আয়ন  $Ba^{2+}$  আয়ন রের সংস্পর্শে আসে তখন উভয়ের মধ্যে বিক্রিয়ার ফলে অবিয়োজিত  $BaSO_4$  গঠিত হয়। অবিয়োজিত  $BaSO_4$  জলে অদ্রবণীয় এবং সাদা রঙ্কের। স্তরাং আমরা সাদা অধ্যক্ষেপ দেখতে পাই।

$$Na_2SO_4 \rightleftharpoons 2Na^+ + SO_4^{2-}$$
  
 $BaCl_2 \rightleftharpoons Ba^2 + + 2Cl^-$ 

$$Na_2SO_4+BaCl_2 \rightleftharpoons 2Na^++Ba^2^++SO_4^2^-+2Cl^-$$
  
 $\rightleftharpoons BaSO_4 \downarrow +2Na^++2Cl^-$  (1.3)

এখন (1) নন্দ্রর পরীক্ষানলে  $FeCl_3$ -র জলীয় দূবণ এবং (2) নন্দ্রর পরীক্ষানলে  $K_4[Fe(CN)_6]$ -র জলীয় দূবণ নেওয়া হল। তারপর KCNS-র জলীয় দূবণ উভয় পরীক্ষানলে কয়েক ফোঁটা মেশান হল। (1) নন্দ্রর পরীক্ষানলে রক্তলাল রক্তীন দূবণ তৈরী হবে এবং (2) নন্দ্রর পরীক্ষানলে কোন পরিবর্তান দেখতে পাওয়া যাবে না। তার কারণ হচ্ছে, (1) নন্দ্রর পরীক্ষানলে  $FeCl_3$  বিয়োজিত হয়ে  $Fe^3$ + আয়ন উৎপদ্ম হয় এবং ঐ  $Fe^3$ + আয়ন KCNS দূবণের  $CNS^-$  আয়নের সাথে বিক্রিয়ার ফলে রক্তীন  $Fe(CNS)^2$ + আয়ন তৈরী হয়। কিন্তু (2) নন্দ্রর পরীক্ষানলে  $K_4[Fe(CN)_6]$  জলে দুবীভূত হয়ে K+ এবং জটিল  $[Fe(CN)_6]^4$ - আয়ন উৎপদ্ম হয়, মৃক্ত সরল  $Fe^3$ + আয়ন উৎপদ্ম হয় না। সেজন্য (2) নন্দ্রর পরীক্ষানলে রপ্তের পরিবর্তান হয় না।

Fe<sup>8+</sup>+3Cl<sup>-</sup>+K<sup>+</sup>+CNS<sup>-</sup> 
$$\rightleftharpoons$$
 Fe (CNS)<sup>2+</sup>+3Cl<sup>-</sup>+K<sup>+</sup> (1.4)  
4K<sup>+</sup>+[Fe (CN)<sub>6</sub>]<sup>4-</sup>+K<sup>+</sup>+CNS<sup>-</sup>-[σ[ $\exp$  23  $\exp$  1

জল ভিন্ন অন্য কোন দাবকেও একই কথা প্রযোজ্য। যে কোন দাবকে বিক্রিয়া হতে হলে প্রথমে প্রয়োজন যোগের বিয়োজন। যদি কোন দাবকে যোগ বিয়োজিত না হয় তাহলে অভীষ্ট বিক্রিয়া হবে না।

1, 3. ভর্মিয়া সূত্র (Law of Mass Action)—বৈশ্লেষিক রসায়নের তত্ত্বগত দিক ব্রুতে হলে ভরম্পিয়া সূত্র সম্বদ্ধে সম্যক জ্ঞানলাভ করা প্রয়োজন।

তবে এখানে প্রাথমিক স্তরে আলোচনা করা হচ্ছে। 1867 সালে Guldberg এবং Waage ভরিক্রয়া স্ত্র প্রকাশ করেন। 'কোন রাসায়নিক বিক্রিয়র গতিহার একটি নির্দিষ্ট তাপ মান্রায় বিক্রিয়ক (reactant) দ্রবাগ্রনিলর প্রত্যেকটির সক্রিয় ভরের সাথে সমান্গাতিক।' বর্তমান আলোচনায় সক্রিয় ভর (active mass) বলতে মোলার গাঢ়ত্ব (molar concentration) ব্রুবতে হবে এবং মোলার গাঢ়ত্ব বলতে প্রতি একক আয়তনে গ্রাম-অণ্র পরিমাণ ব্রুবতে হবে। স্তরাং এই স্তরকে অন্যভাবে প্রকাশ করা যায়— 'কোন রাসায়নিক বিক্রিয়ার গতিহার একটি নির্দিষ্ট তাপ মান্রায় বিক্রিয়ক দ্রবাগ্রনিলর প্রত্যেকটির মোলার গাঢ়ত্বের সাথে সমান্পাতিক'। উভম্খী বিক্রিয়ায় সাম্যাবস্থা যথাযথভাবে প্রকাশ করার জন্য একটি সমসত্ত্ব মাধ্যমে (homogeneous system) ভরক্রিয়া স্ত্র আলোচনা করা হচ্ছে।

প্রথমেই আলোচনা করা ঘাক একটি নিদিশ্ট তাপমান্তায় একটি সরল উভমুখী বিক্রিয়াঃ

$$A+B \rightleftharpoons C+D \tag{1.5}$$

 ${f A}$  এবং  ${f B}$ -র বিক্রিয়া গতিহার তার্দের গাঢ়ছের সাথে সমান্সাতিক, অর্থাৎ  $v_1=k_1{f imes}[{f A}]{f imes}[{f B}]$ 

 $v_1=$  সম্মূখে বিভিয়ার গতিহার

 $\mathbf{k}_1$  = গতিহার গ্র্ণাংক (velocity coefficient) — একটি ধ্রুবক। সাম্যাবস্থার মোলার গাঢ়ত্ব বোঝান হচ্ছে তৃতীয় বন্ধনীর শ্বারা। বিপরীত বিক্রিয়ার গতিহার একইভাবে লেখা যায়

$$v_2 = k_2 \times [C] \times [D] \tag{1.7}$$

বেহেতু রাসায়নিক সাম্যাবস্থা গতিশীল (dynamic), কিছ্কুণের মধ্যেই

ষধন সম্মূখ বিক্রিয়ার গতিহার বিপরীত বিক্রিয়ার গতিহারের সাথে সমান হবে, তখন সাম্যাবস্থা আসবে। সতুরাং সাম্যাবস্থায়

$$v_1 = v_2 \tag{1.8}$$

জ্ববা 
$$k_1 \times [A] \times [B] = k_2 \times [C] \times [D]$$
 (1.9)

অথবা 
$$\frac{[C] \times [D]}{[A] \times [B]} = \frac{k_1}{k_2} \stackrel{\checkmark}{=} K$$
 (1.10)

K-কে সাম্য প্রবৃক (equilibrium constant) বলে।
সাম্য প্রবৃক একটি উভমুখী বিক্রিয়ায় বিক্রিয়ক ও উৎপক্ষ দ্রব্যগ্রনির
গাড়ছের মধ্যে সম্পর্ক নির্দেশক। তাপ ও চাপ মান্রার পরিবর্তনের সাথে
এই সাম্য প্রবৃকের কিছুটা পরিবর্তন ঘটে।

সাধারণভাবে একটি উভমুখী বিক্রিয়া ধরা যাক।

$$\mathbf{a_1}A_1 + \mathbf{a_2}A_2 + \mathbf{a_3}A_3 + \dots \Rightarrow \mathbf{b_1}B_1 + \mathbf{b_2}B_2 + \mathbf{b_3}B_8 + \dots$$
 (1.11) এখানে  $\mathbf{a_1}$ ,  $\mathbf{a_2}$ ,  $\mathbf{a_3}$ , .... এবং  $\mathbf{b_1}$ ,  $\mathbf{b_2}$ ,  $\mathbf{b_3}$ , .... হচ্ছে

বিক্রিয়ক এবং উৎপান অণ্ম্যালির সংখ্যা। সাম্যাবস্থায়

$$\frac{[B_1]^{b_1} \times [B_2]^{b_2} \times [B_3]^{b_3} \times \dots}{[A_1]^{a_1} \times [A_3]^{a_3} \times [A_3]^{a_3} \times \dots} = K$$
 (1.12)

উদাহরণ হিসাবে ধরা যাক HI-র বিয়োজন:

$$2 \text{ HI} \rightleftharpoons \text{H}_2 + \text{I}_2 \tag{1.13}$$

$$K = \frac{[H_2] \times [I_2]}{[HI]^2} \tag{1.14}$$

একথা মনে রাখা প্রয়োজন যে সাম্যাবস্থায় পেণছিবার জন্য বিক্রিয়ার গতিহারের সাথে সাম্য ধ্রবকের কোন সম্পর্ক নেই। তাপমাত্রা বৃদ্ধির সাথে বিক্রিয়ার গতিহার বৃদ্ধি হয়। কিছু বিশেষ বস্তুর উপস্থিতিতে বিক্রিয়ার গতিহার বৃদ্ধি অথবা হ্রাস পেতে দেখা যায়। যে বস্তুর উপস্থিতিতে বিক্রিয়ার গতিহার বৃদ্ধি পায় তাকে বলা হয় ধন-প্রভাবক (positive catalyst) এবং বিক্রিয়ার গতিহার হ্রাস পায় যার উপস্থিতিতে তাকে বলা হয় ঋণ-প্রভাবক (negative catalyst)। চাপ এবং অনেক সময় আলোক রশ্মি বিক্রিয়া সাম্যের উপর প্রভাব বিস্তার করে।

1,4. Le Chatelier নীতি—বিক্লিয়া সাম্যের উপর তাপ, চাপ ও বিক্লিয়ক গাঢ়ছের প্রভাব বিষয় Le Chatelier নীতি বিশেষ আলোক-

পাত করে। এই নীতি হচ্ছে—'সাম্যাবস্থার কোন সিস্টেম (system) বাইরের অথবা ভিতরের শর্তাবলী যেমন তাপ, চাপ, অথবা বিক্রিয়ক গাঢ়ত্ব পরিবর্তন করলে সিস্টেম বিক্রিয়াসাম্যের অবস্থান সরিয়ে নিজে এমনভাবে পরিবর্তিত হয় যাতে পরিবর্তন জনিত ফলকে প্রশমিত করা বায়।'

কয়েকটি উদাহরৎ দিলে বিষয়টি পরিষ্কার হবে।

$$2SO_2+O_2 \implies 2SO_3+45$$
 कि(ना क्रानित (1.15)

উপরের বিক্রিয়ায়  $(1\cdot 15)$  সমীকরণে দেখা যাচ্ছে তাপ উৎপক্ষ হচ্ছে অর্থাৎ বিক্রিয়াটি তাপবিকীরক (exothermic)। এক্ষেত্রে তাপমাত্রা বৃদ্ধি করলে বিক্রিয়াসাম্য বামদিকে সরবে এবং  $SO_3$ -র উৎপক্ষের পরিমাণ কমে যাবে। অতএব এক্ষেত্রে উৎপক্ষ বৃদ্ধি করতে হলে তাপমাত্রা কমাতে হবে।

$$PCl_5 \rightleftharpoons PCl_3 + Cl_2$$
 (1.16)

দ্বিতীয় বিক্রিয়ার ( $1\cdot 16$  সমীকরণ) বিয়োজনের ফলে অণ্ট্র সংখ্যা অর্থাং আয়তন বৃদ্ধি হচ্ছে। এই বিক্রিয়া যখন সাম্যাবন্দ্রায় আছে, তখন যদি চাপমাত্রা বৃদ্ধি করা হয় তাহলে আয়তন কমাবার জন্য বিক্রিয়াসাম্য বাম দিকে সরবে অর্থাং বিপরীত বিক্রিয়া ঘটবে এবং  $\mathbf{PCl}_5$  বাজ্পের বিয়োজন কমে যাবে। যদি এই সিস্টেমে অতিরিক্ত  $\mathbf{Cl}_2$  গ্যাস প্রয়োগ করা হয়, তাহলে বিক্রিয়ায় ডানদিকের বিক্রিয়ক গাঢ়ত্ব বৃদ্ধি পাবে এবং বিক্রিয়াসাম্য বাম দিকে সরে যাবে। এক কথায় চাপমাত্রা ও  $\mathbf{Cl}_2$ -র গাঢ়ত্ব বৃদ্ধি করলে  $\mathbf{PCl}_5$  বাজ্পের বিয়োজন কমে যাবে এবং চাপমাত্রা কমালে  $\mathbf{PCl}_5$  বাজ্পের বিয়োজন বৃদ্ধি পাবে। এই সমস্ত ঘটনাই পরীক্ষা করে সত্য বলে প্রমাণিত হয়েছে।

1, 5. সক্রিয়তা ও সক্রিয়তা গ্রেণাংক (Activity and Activity Coefficient)—ভরক্রিয়া সূত্র বিষয়ে বর্তমান আলোচনায় যখন আমরা গাণিতিক সিদ্ধান্ত নিয়েছি তখন বিক্রিয়ায় অংশ গ্রহণকারী উপাদানগ্রনির সক্রিয়ভর বলতে ব্রেছে মোলার গাঢ়ত্ব। কিন্তু বর্তমান তাপগতি (Thermodynamic) রসায়নে সক্রিয়ভর বলতে সঠিক্ভাবে শ্র্ধ্র মোলার গাঢ়ত্ব বোঝায় না, আরও কিছ্র গ্রেণফল বোঝায়। সেই আরও কিছ্র হচ্ছে সক্রিয়তা গ্রেণাংক (activity coefficient)। একটি দ্বই-উপাদান বিশিষ্ট তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থের সামাধ্রবক সঠিকভাবে প্রকাশ করতে হলে

উপাদানগর্মির গাড়ম্ব বিবেচনা না করে উপাদানগর্মির সক্লিয়তা (activity) বিবেচনা করতে হবেঃ

$$A B \rightleftharpoons A^{+} + B^{-} \tag{1.17}$$

$$K_a = \frac{a_A + \times a_B}{a_{AB}} \tag{1.18}$$

এখানে  $a_A+$ ,  $a_B-$  এবং  $a_{AB}$  শ্বারা যথাক্রমে  $A^+$ ,  $B^-$  এবং অবিয়োজিত AB-র সক্রিয়তাগন্লি বোঝায়।  $K_a$ -কে বলা হয় প্রকৃত (true) অথবা তাপগতি বিয়োজন ধ্যনুবক (thermodynamic dissociation constant)। G. N. Lewis তাপগতির মাত্রা হিসাবে সক্রিয়তাকে প্রথম বিবেচনা করেন এবং গাঢ়ছের সাথে সম্পর্ক রেখে একটি গাণিতিক সমীকরণ রচনা করেন ঃ সক্রিয়তা = গাঢ়ছ  $\times$  সক্রিয়তা গুণাংক

স্তরাং যে কোন মোলার গাঢ়মে নিন্দলিখিত সমীকরণগ্রলি লেখা যায়ঃ

$$a_{\mathbf{A}^+} = f_{\mathbf{A}^+} \times [\mathbf{A}^+] \tag{1.19}$$

$$a_{\rm B}^- = f_{\rm B}^- \times [{\rm B}^-]$$
 (1.20)

$$a_{AB} = f_{AB} \times [AB] \tag{1.21}$$

্রথানে f দ্বারা সন্ধিয়তা গুণাংক বোঝান হচ্ছে।

অতএব 
$$K_a = \frac{a_{A^+} \times a_{B^-}}{a_{AB}} = \frac{f_{A^+} \times [A^+] \times f_{B^-} \times [B^-]}{f_{AB} [AB]}$$

$$= \frac{f_{A^+} \times f_{B^-}}{f_{AB}} \times \frac{[A^+] [B^-]}{[AB]} \qquad (1.22)$$

সত্তরাং তাপগতি রসায়নে প্রকৃত বিয়োজন ধ্রবক বলতে যা বোঝায় উপরোক্ত সমীকরণ তা সঠিক ভাবে প্রকাশ করে। ক্ষীণ তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থ নিয়ে যখন ভরক্রিয়া আলোচনা করা হয় তখন উপরোক্ত সমীকরণই যথার্থভাবে রুপদান করতে পারে।

যখন কোন তীর তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থ অথবা কোন তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থের গাঢ় দ্রবণ নিয়ে আলোচনা করা হয়, তখন সামাধ্যুবকের সঠিকমান পেতে হলে সন্ধিয়তা গ্র্নাংক অবশ্যই বিবেচনা করা উচিত। কিন্তু মিশ্র লবণের অথবা মিশ্র তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থের সন্ধিয়তা গ্র্নাংক নির্ণয় করা দ্বঃসাধ্য ব্যাপার। এই সব ব্যবহারিক প্রতিবন্ধকতা বিবেচনা করে প্রায় সকল ক্ষেত্রেই, বিশেষ করে লব্দ দ্রবনের ক্ষেত্রে, সন্ধিয়তার পরিবর্তে মোলার গাঢ়েছ প্রয়োগ করা হয়ে থাকে। এর জন্য যে শ্রমমান্তা বৃদ্ধি পায়, তা বিশেষ গ্রেছ্পুর্ণ নয়।

# বিতীয় অধ্যায়

### জলে অ্যাসিড ও কারকের সাম্য

## 2, 1. ज्यानिष अवः कात्रक

1. Arrhenius-তত্ত্ব—এই তত্ত্ব অনুযায়ী কোন রাসায়নিক পদার্থ জলে বিয়োজিত হয়ে যদি ধন-আয়ন (positive ion) হিসাকে কেবলমাত্র হাই-ড্রোজেন আয়ন উৎপন্ন হয় তাহলে ঐ রাসায়নিক পদার্থকে বলা হয় অ্যাসিড। যেমন,  $HNO_3$ , HCl,  $H_2SO_4$ , ইত্যাদি অ্যাসিড।

$$HNO_3 \rightleftharpoons H^+ + NO_3^-$$
 (2.1)

$$HCl \rightleftharpoons H^+ + Cl^-$$
 (2.2)

$$H_2SO_4 \rightleftharpoons H^+ + HSO_4^-$$
 (2.3)

জলে  $\mathbf{H}^+$  অথবা প্রোটন কখনও মৃক্ত আয়ন হিসাবে থাকতে পারে না। একটি প্রোটন এক বা একাধিক জলের অণ্মর সাথে সংযুক্ত থাকে। এখানে একটিমাত্র জলের অণ্মর সাথে সংযুক্ত অবস্থায় দেখানো হল :

$$HNO_8 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + NO_3^- \tag{2.4}$$

$$HCl+H_2O \rightleftharpoons H_3O^++Cl^-$$
 (2.5)

$$H_2SO_4 + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + HSO_4^-$$
 (2.6)

্রিঃ  $\mathbf{E}$ :—জলের অণ্র অক্সিজেনে দ্ই জোড় নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন থাকে। এই নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন জোড়ের একটি কো-অডিনেট বণ্ড দ্বারা মৃক্ত প্রোটনের সাথে সংযুক্ত হয়  $[\mathbf{H} \longrightarrow \mathbf{O}: \rightarrow \mathbf{H}^+]$ ।  $\mathbf{H}_3\mathbf{O}^+$ কে বলা হয় হাইড্রোক্সোনিয়াম অথবা হাইড্রোনিয়াম আয়ন। হাইড্রোজেন বণ্ড দ্বারা হাইড্রোনিয়াম আয়ন একাধিক জলের অণ্র সাথে সংযুক্ত থাকে]

জলে অ্যাসিড মেশালে এই যে বিয়োজন হচ্ছে তার কারণ জলের অণ্রের সাথে প্রোটনের সংয্তুত হবার প্রবল আসন্তি। হাইড্রোক্রোরিক এবং নাইট্রিক অ্যাসিড জলীয় দ্রবণে সম্পূর্ণ রূপে বিয়োজিত হয়—হিমান্ক হ্রাস পরীক্ষা করে এই সত্য প্রমাণিত হয়েছে। কিন্তু সালফিউরিক অ্যাসিডের ক্ষেত্রে এই বিয়োজন হয় ধাপে ধাপে। সালফিউরিক অ্যাসিড দ্বিক্ষারকীয় অ্যাসিড। সাধারণ দ্রবণে প্রথম  $\mathbf{H}^+$ টি সম্পূর্ণ রূপে বিয়োজিত হয় (% সমীকরণ) এবং অতিলঘ্য দ্রবণে দ্বিতীয়  $\mathbf{H}^+$ টির বিয়োজন সম্পূর্ণ হয়।

$$HSO_4^- + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + SO_4^{2-}$$
 (2.7)

অন্রপভাবে ফসফোরিক অ্যাসিড (ত্রি-ক্ষারকীয় অ্যাসিড) দ্বণে লঘ্বতার সাথে সংগতি রেখে ধাপে ধাপে বিয়োজিত হয়ঃ

$$H_8PO_4 + H_2O \rightleftharpoons H_8O^+ + H_2PO_4^-$$
 (2.8)

$$H_2PO_4^- + H_2O \rightleftharpoons H_3O^+ + HPO_4^{2-}$$
 (2.9)

$$HPO_4^{2-} + H_2O \rightleftharpoons H_3O + PO_4^{3-}$$
 (2.10)

পর পর ধাপে ধাপে এই যে বিয়োজন হচ্ছে, তাদের বলা হয় প্রথম বিয়োজন (primary dissociation), দ্বিতীয় বিয়োজন (secondary dissociation) এবং তৃতীয় বিয়োজন (tertiary dissociation)। এই বিয়োজন স্তর্গ্নির মান্রা এক নয়। যদি হ্রাসের পর্যায়ক্রমে সাজানো হয় তাহলে প্রথম বিয়োজন > দ্বিতীয় বিয়োজন > তৃতীয় বিয়োজন।

কোন রাসায়নিক পদার্থ জলে বিয়োজিত হয়ে যদি ঋণ-আয়ন (negative ion) হিসাবে কেবলমাত্র হাইড্রোক্সাইড আয়ন উৎপার হয়, তাহলে ঐ রাসায়নিক পদার্থকে বলা হয় ক্ষারক। যেমন, NaOH, Ba(OH)2, ইত্যাদি ক্ষারক।

$$NaOH \rightleftharpoons Na^+ + OH^-$$
 (2.11)

$$Ba (OH)_2 \implies Ba^{2+} + 2OH^-$$
 (2.12)

তাহলে প্রশমন অর্থে বোঝাচ্ছে, হাইড্রোজেন আয়ন হাইড্রোক্সাইড আয়নের সাথে সংযুক্ত হয়ে জলের অণ্য উৎপাদন করেঃ

$$H^++OH^- \rightleftharpoons H_2O$$
 (2.13)

উপরে যে অ্যাসিড ও ক্ষারকের সংজ্ঞা দেওয়া হল তা প্রাচীন ধারণা অনুযারী। জলীয় দ্রবণের বৈশিষ্ট্যগর্নল যেমন, অ্যাসিড ও ক্ষারকের শন্তি, প্রশমন এবং জলবিশ্লেষ ইত্যাদি ভালভাবে বিশ্লেষণ করতে এই তত্ত্ব বিশেষ কাজে লাগে। কিন্তু জল ভিন্ন অন্যান্য দ্রাবকে অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া বিশ্লেষণ করা এই তত্ত্ব দ্বারা সম্ভব নয়।

2. Bronsted-Lowry তত্ত্ব—1923 সালে Brönsted ও Lowry অ্যাসিড ও ক্ষারক সম্পর্কে মোটাম্বটি সন্তোষজনক তথ্যাবলী ব্যাখ্যা করেন। তাঁদের মতে—শ্রোটন ত্যাগের ক্ষমতাবিশিষ্ট পদার্থমাট্রেই অ্যাসিড এবং প্রোটন গ্রাহিতা ধর্মবিশিষ্ট পদার্থমাট্রেই ক্ষারক। অ্যাসিড ও ক্ষারক প্রশামন অব্ব হতে পারে, আবার আয়নও হতে পারে। অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়ায় দ্রাবকের প্রয়োজন নাও হতে পারে। নীচে জলীয় দ্রবণে Brönsted তত্ত্ব অন্যায়ী

# কিছ্ম অ্যাসিড ও ক্ষারকের তালিকা দেওয়া হল :

আরিড কারক
প্রশাম অণ্ : HCl, HNO<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>, NH<sub>3</sub>, N<sub>2</sub>H<sub>4</sub>, NH<sub>2</sub>OH, H<sub>2</sub>S, H<sub>2</sub>O H<sub>2</sub>O
পরাবাহী : [Al (H<sub>2</sub>O)<sub>x</sub>]<sup>8+</sup>, NH<sub>4</sub>+ [Al (H<sub>2</sub>O)<sub>x-1</sub> (OH)]<sup>2+</sup>
(Cationic)
অপরাবাহী : HSO<sub>4</sub>-, H<sub>2</sub> PO<sub>4</sub>- Cl-, OH-, SO<sub>4</sub><sup>2-</sup>
(Anionic)

উপরের তত্ত্ব অনুষায়ী কোন পদার্থকে অ্যাসিড অথবা ক্ষারক হিসাবে প্রকাশ করতে নিশ্নলিখিত বিক্রিয়া সমীকরণগঞ্জি লেখা যেতে পারেঃ

আ্যাসিড ⇄ অন্বন্ধ ক্ষারক + প্রোটন

$$A_1 \rightleftharpoons B_1 + H^+$$
 (2.14) ক্ষারক + প্রোটন  $\rightleftarrows$  অনুবদ্ধ অ্যাসিড

 $B_2 + H^+ \rightleftharpoons A_2$ 

এই সমীকরণগর্নল অন্বিদ্ধানত অনুযায়ী লেখা হয়েছে। প্রকৃত বিক্রিয়া এর প নাও হতে পারে। যাহোক, উপরের সমীকরণ থেকে কোঝা যাচ্ছে যে, প্রোটন  $A_1$ -র কাছ থেকে  $B_1$ -এর কাছে যাচ্ছে এবং  $A_2$ -র কাছ থেকে  $B_2$ -এর কাছে যাচ্ছে। উপরের সমীকরণ দর্ঘি যদি যোগ করে লেখা যায়ঃ

 $A_1 + B_2 \Rightarrow A_2 + B_1$  (2.16)
আ্যাসিড (1) + ক্ষারক (2)  $\Rightarrow$  অ্যাসিড (2) + ক্ষারক (1)
ক্ষারক (1) ও অ্যাসিড (2) যথাক্রমে অ্যাসিড (1) ও ক্ষারক (2) এর অনুবন্ধ জ্যোড় (Conjugate pair)। অ্যাসিড (1) যত বেশী তীর হবে এবং অ্যাসিড (2) যত বেশী ক্ষীণ হবে, উপরের বিক্রিয়াটি তত বেশী ডান দিকে প্রসারিত হবে এবং সম্পূর্ণ হবে। প্রশমন অর্থে এখানে বোঝাচ্ছে যে, প্রোটন অ্যাসিডের কাছ থেকে ক্ষারকের কাছে যাচ্ছে। তীর অ্যাসিড অতি সহজেই প্রোটন ত্যাগ করে এবং তীর ক্ষারক অতি সহজেই প্রোটন গ্রহণ করে। ক্ষীণ অ্যাসিডের প্রোটন ত্যাগের ক্ষমতা তীর অ্যাসিডের থেকে কম। অনুরূপভাবে বলা যার, ক্ষীণ ক্ষারকের প্রোটন গ্রহণের ক্ষমতা তীর ক্ষারকের থেকে অনেক কম। এর থেকে সহজেই সম্প্রাস্তে আসা যার, বে, তীর অ্যাসিড অথবা ক্ষারকের অনুবন্ধ ক্ষারক অথবা অ্যাসিড ক্ষীণ হবে

এবং ক্ষীণ অ্যাসিড অথবা ক্ষারকের অন্বন্ধ ক্ষারক অথবা অ্যাসিড তীর হবে।

এতক্ষণ আমরা জলীয় দ্বণে অ্যাসিড এবং ক্ষারক সম্বন্ধে আলোচনা করেছি। জল ভিন্ন অন্যান্য দ্রাবকেও, ঘেমন তরল NH8, HF, SO2 ইত্যাদি, Brönsted তত্ত্ব অনুযায়ী অ্যাসিড—ক্ষারক বিক্রিয়া ঘটে। দ্রাবকের স্রোটন দায়িকা (proton donor) ও স্রোটন গ্রাহীতা (proton acceptor) শক্তির উপর নির্ভার করছে দ্রাবের অ্যাসিডীয় এবং ক্ষারকীয় ধর্মা। এই হিসাবে দ্রাবককে মোটাম্টি চারভাগে ভাগ করা ঘায়ঃ অ্যাসিডীয় (Protogenic) দ্রাবকঃ স্রোটন ত্যাগ করবাব স্পূহা আছে। যেমন HF, H2 SO4 CH8 COOH, C6 H5 OH ইত্যাদি। ক্ষারকীয় (Protophilic) দ্রাবকঃ স্রোটন গ্রহণ করবার স্পূহা আছে। যেমন— NH8, N2 H4, অ্যামিনগর্নল, ইত্যাদি। আ্যামিন্টেটেক (Amphiprotic) দ্রাবকঃ প্রোটন ত্যাগ অথবা গ্রহণ করবার স্পূহা আছে।

रयमन- जल. जालकरल रेजापि।

অ্যাপ্রোটিক (Aprotic) দ্রাবকঃ প্রোটন ত্যাগ অথবা গ্রহণ করবার স্প্রো নেই।

ষেমন— C6 H6, CHCl3, CCl4 ইত্যাদি।

সমস্ত কিছ্ম বিস্তারিতভাবে আলোচনা করা এখানে সম্ভব নয়। সেজন্য এখন দ্ম-একটা উদাহরণ দিয়ে এই প্রসংগ শেষ করবো।

ইউরিয়া (urea) যখন তরল অ্যামোনিয়ায় (ক্ষারকীয় দ্রাবক) দ্রবীভূত হয়, তখন অ্যাসিডের মত কাজ করে। আবার স্থান অনাদ্র (anhydrous) ফরমিক অ্যাসিডে (অ্যাসিডীয় দ্রাবক) দ্রবীভূত হয়, তখন তীর ক্ষারকের মত কাজ করে।

$$CO + NH_3 \rightleftharpoons CO + NH_4^+$$

$$NH_2 + NH_4^+$$

$$NH_2 + NH_4^+$$

$$NH_2 + NH_4^+$$

$$NH_2 + NH_4^+$$

$$NH_3 + NH_4^+$$

$$NH_4 + NH_4^+$$

$$NH_2 + NH_4^+$$

$$NH_3 + NH_4^+$$

$$NH_4 + NH_4$$

$$NH_2$$
 $NH_3^+$ 
 $NH_2$ 
 $NH_3^+$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 

আ্যাসিড (1) + ক্ষারক (2) \imp ক্ষারক (1) + অ্যাসিড (2)

(2.23)

নাইট্রিক অ্যাসিড জলে তীর অ্যাসিডের কাজ করে, আবার তরল হাই-ড্রোজেন ফ্লুয়োরাইডে ক্ষারকের মত কাজ করে।

$$HNO_8 + H_2O \rightleftharpoons NO_8 - + H_8O +$$
 (2.19)

$$HF+HNO_3 \rightleftharpoons F^-+H_2NO_8^+$$
 (2.20)

গ্নেসিয়াল  $CH_8$  COOH হাইড্রোক্নোরিক অ্যাসিড়ে ক্ষারকের মত কাজ করে। আবার তরল অ্যামোনিয়ায় তীব্র অ্যাসিডের মত কাজ করে।

$$HCl+CH_3COOH \rightleftharpoons Cl-+CH_3COOH_2+$$
 (2.21)

$$CH_3COOH + NH_3 \rightleftharpoons CH_3COO^- + NH_4^+$$
 (2.22)

বৈশ্বেষক দিক বিচার করলে অ্যাসিড-ক্ষারক তত্ত্ব হিসাবে Brönsted তত্ত্ব খ্বই ম্ল্যেবান। কিন্তু প্রোটন বিহুনি পদার্থের অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া এই তত্ত্বের ন্বারা বিশ্বেষণ করা যায় না।

3. দ্রাবক মাধ্যমে অ্যাসিড-ক্ষারক তত্ত্ব—দ্রাবকগর্নাল স্বয়ংক্রিয়ভাবে আয়নিত হয়— এই অনুমানের ভিত্তিতে Frankland দ্রাবক মাধ্যমে অ্যাসিড-ক্ষারক তত্ত্বের অবতারনা করেন ১৯০৫ সালে। উদাহরণ স্বরূপ বলা যায়, ক্ষার ত্বের তবল ১০০ নিক্রালিখিকভাবে আয়নিক হয়।

 $2H_2O \rightleftharpoons H_8O++OH-$ 

$$2SO_2 \quad \rightleftharpoons \quad SO^{2+} \quad + \quad SO_3^{2-} \tag{2.24}$$

কোন পদার্থ দ্রাবকের মধ্যে দ্রাবক ক্যাটায়ন গাঢ়ম্ব বৃদ্ধি করলে ঐ দ্রাবকে পদার্থটিকে অ্যাসিড বলা হয় এবং দ্রাবকের মধ্যে দ্রাবক অ্যানায়ন গাঢ়ম্ব বৃদ্ধি করলে ঐ দ্রাবক পদার্থটিকে ক্ষারক বলা হয়। যেমন: HCl এবং  $Na \ OH$  জলে যথাক্রমে অ্যাসিড এবং ক্ষারক;  $SOCl_2$  এবং  $Na_2 \ SO_3$  তরল  $SO_2$  দ্রাবকে যথাক্রমে অ্যাসিড এবং ক্ষারক। প্রশমন অর্থে এখানে ব্যোঝাচ্ছে, দ্রাবক ক্যাটায়ন দ্রাবক অ্যানায়নের সাথে সংঘ্রুভ হয়ে দ্রাবকের অণ্য উৎপান্ন করে।

$$SOCl_2 + Na_2SO_3 \rightleftharpoons 2SO_2 + 2NaCl$$
 (2.25)

$$HCl+NaOH \rightarrow NaCl+H_2O_i$$
 (2.26)

প্রোটনয**়**ন্ত এবং প্রোটনহীন উভয় দ্রাবকের অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া এই তত্ত্বের দ্বারা বিশেলষণ করা যায়, কিন্তু আর্য়নিত হয় না এমন দ্রাবকে যেমন  $C_0$   $H_0$ ,  $CHCl_8$  ইত্যাদিতে এই তত্ত্ব প্রয়োগ করা যায় না।

4. Lewis ভদ্ধ—অ্যাসিড পদার্থ একজোড়া ইলেকট্রন গ্রহণ করে এবং ক্ষারক পদার্থ একজোড়া ইলেকট্রন দান করে কোড্যালেণ্ট বন্ড তৈরী করে। এখানে প্রশমন অর্থে বোঝাচ্ছে, অ্যাসিড ও ক্ষারক মিলিত হয়ে একটি কোড্যালেণ্ট বন্ড তৈরী হওয়া। তার মত অনুষারী অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়ার সাথে প্রোটনের কোন সম্পর্ক নেই। বিষয়টি পরিষ্কার করার জন্য নিম্নলিখিত উদাহরণগৃত্বলি দেওয়া হলঃ

অ্যাসিড	ক্ষারক		প্রশামত পদার্থ	
BF <sub>8</sub> +	$NH_3$	<b>*</b>	$F_3B \leftarrow: NH_3$	(2.27)
SO <sub>8</sub> +	CaO	$\rightleftharpoons$	$CaO: \rightarrow SO_3$	(2.28)
SOa+ +	$SO_{8}^{2}-$	==	$OS \leftarrow : SO_8 $	(2.29)

সন্তরাং ঘদি মিথাইল ভারোলেট স্চক হিসাবে ব্যবহার করা হয়, তাহলে  $\mathbf{BF_8}$  অথবা  $\mathbf{BCl_8}$  অ্যাসিড থ্যালিক অ্যানহাইড্রাইড ক্ষারক দ্বারা ক্লোরোবেঞ্জিন দ্রাবকে অনুমাপন ( $\operatorname{titration}$ ) করা যায়। অনুর্পভাবে  $\mathbf{AlCl_8}$  অ্যাসিড  $\mathbf{C_0H_5N}$  ক্ষারক দ্বারা ক্লোরোফর্ম দ্রাবকে অনুমাপন করা যায়। স্চকের রঙের পরিবর্তন হয় অ্যাসিডীয় মাধ্যমে হলন্দ হতে ক্ষারকীয় মাধ্যমে বেগ্রনি।

এই তত্ত্বের গুণাবলী হচ্ছে—(1) প্রোটনহীন যোগের অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া বিশ্লেষণ করতে পারে; (2) ধাতব অক্সাইডগ্র্নির ক্ষারকীয় ধর্ম এবং অধাতু অক্সাইডগ্র্নির আ্যাসিডীয় ধর্ম বিশ্লেষণ করতে পারে; (3) এই তত্ত্ব অনুসারে অনেক বাষ্পীয় বিক্রিয়াকে এবং উচ্চ তাপমান্রায় দ্রাবকবিহীন বিক্রিয়াকে প্রশমন পদ্ধতি বলা হয়। এই তত্ত্বের নুটিগ্র্নিল হচ্ছে—(1) এক জোড়া ইলেকট্রন গ্রহণ করে অথবা দান করে কোভ্যালেণ্ট বন্ড তৈরী করলেই অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া হবে একথা সকল ক্ষেত্রে প্রযোজ্য নয়; (2) অ্যাসিড ও ক্ষারক শক্তির কোন সঙ্গতিপূর্ণ ক্রম নেই; (3) ধাতু দ্বারা হাইড্রোজেন মৃক্ত করাকে অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া বলে না (Lewis মত অনুসারে)। অবশ্য এইসব নুটি থাকা সত্ত্বেও এই তত্ত্ব অ্যাসিড-ক্ষারক বিশ্লেষণে বিশেষ উপযোগী। Bjerrum (1947) সংজ্ঞার মাধ্যমে Brönsted এবং Lewis তত্ত্বের সংযোগ ঘটিয়েছেন এইভাবে:

আ্যাসিড=প্রোটনদাতা অথবা একজোড়া ইলেকট্রনগ্রাহীতা ক্ষারক=প্রোটনগ্রাহীতা অথবা একজোড়া ইলেকট্রনদাতা উপরোক্ত চারটি তত্ত্বের প্রত্যেকের নিজস্ব বৈশিষ্ট্য আছে এবং কোন একটি তত্ত্বে দ্বারা সকল প্রকার অ্যাসিড-ক্ষারক বিক্রিয়া বিশ্লেষণ করা বায় না।

5. খর এবং মৃদ্, অ্যাসিড এবং কারক (Hard and Soft acids and bases)—Lewis তত্ত্ব অন্যায়ী অ্যাসিড-কারক বিক্রিয়া সাধারণভাবে লেখা হয়

$$A + : B = A: B$$
 (2.30)

অ্যাসিড ক্ষারক অ্যাসিড-ক্ষারক যৌগ অথবা কোভ্যালেণ্ট্রযৌগ

প্রতিস্থাপন প্রক্রিয়ায় অ্যাসিড ও ক্ষারকের তুলনাম্লেক শক্তি নির্ণয় করা যেতে পারে:

$$A'+A:B = A':B+A$$
 (2.31)  
 $(A' > A)$   
 $B'+A:B = A:B'+B$  (2.32)  
 $(B' > B)$ 

দ্রুইটি ভ্রিন্ন ধর্মীয় অ্যাসিডকে  $(H^+,\ CH_3Hg^+)$  নির্দিণ্টভাবে ধরা হয় এবং বিভিন্ন ক্ষারকের  $H^+$  অথবা  $CH_3Hg^+$ -র সাথে সংযুক্ত হবার আসক্তি কতখানি পরীক্ষা করে দেখা হয়।

$$BH^{+}+CH_{8}Hg(H_{2}O)^{+} \rightleftharpoons CH_{8}HgB^{+}+H_{8}O^{+}$$
 (2.33)

উপরের বিক্রিয়া ( $2\cdot33$  সমীকরণ) থেকে জানা যায় যে N, O, F (উদাহরণ  $OH^-$ ,  $F^-$  ইত্যাদি) আছে এমন সব ক্ষারকের  $\log K$ -র মান ক্ষ্যুদ্র অর্থাৎ এইসব ক্ষারকের  $H^+$ -র সাথে সংঘৃক্ত হবার আসন্তি বেশী এবং P, S, I, Br, Cl ইত্যাদি আছে এমন সব ক্ষারকের  $\log K$ -র মান বৃহৎ অর্থাৎ এইসব ক্ষারকের  $CH_3Hg^+$ -র সাথে সংযৃক্ত হবার আসন্তি বেশী। উপরোক্ত বিক্রিয়ার ( $2\cdot33$  সমীকরণ) সাম্য ধ্রবক পরিমাপ করে খর ও মৃদ্র ক্ষারকের একটি তালিকা প্রস্তুত করা যায়।

শ্ব কারক (Hard bases)—ইলেকট্রন ধরে রাখার অধিক (উচ্চ) ক্ষমতাসম্পন্ন কারক z অধিক electronegativity সম্পন্ন, অলপ (নিম্ন) polarizability সম্পন্ন এবং সহজে জারিত হয় না এমন দাতা-প্রমান্ (donar atoms) দ্বারা গঠিত এইসক ক্ষারক। যেমন,  $H_2O$ ,  $OH^-$ ,  $F^-$ ,  $Cl^-$ ,  $NO_{-8}$  ইত্যাদি।

ম্দ্র ক্ষারক (Soft bases)—ইলেকট্রন ধরে রাখার অলপ (নিন্দ্র) ক্ষমতা-সম্পন্ন ক্ষারক: নিন্দ্র electronegativity সম্পন্ন, উচ্চ polarizability সম্পান এবং সহক্ষে জারিত হয় এমন দাতা-পরমাণ্ট দারা গঠিত এইসব জারক। মেমন,  $I^-$ ,  $SCN^-$ ,  $S_2O_8^{2-}$ ,  $R_2S$  (alkyl=R) ইত্যাদি। সামা রেখা (Border line) একই দাতা নাইট্রোজেন পরমাণ্ট বদি অসম্পত্ত হয়, তাহলে ইলেকট্রনগট্ল সহজে ত্যাগ করে। যেমন,  $C_5$   $H_5N$ ,  $Br^-$ ,  $SO_8^{2-}$ ,  $N_2$ , ইত্যাদি।

অন্তর্পভাবে খর এবং মৃদ্ব অ্যাসিডের তালিকা প্রস্তুত করা যায়। যে সকল অ্যাসিডের খর ক্ষারকের সাথে সংঘ্রুত হবার আর্সান্ত প্রবল  $(H^+$ -র মত) তাদেরকে বলা হয় খর অ্যাসিড এবং যে সকল অ্যাসিডের মৃদ্ব ক্ষারকের সাথে সংঘ্রুত হবার আ্রসন্তি প্রবল  $(CH_8\ Hg^+$ -র মত) তাদেরকে বলা হয় মৃদ্ব অ্যাসিড।

খর জ্যালিড (Hard acids)—উচ্চ ইলেকট্রনাকর্ষী ক্ষমতা সম্পল্ল আ্যাসিডঃ উচ্চ electronegativity সম্পল্ল এবং নিম্ন polarizability সম্পল্ল অর্থাং ক্ষ্মাকার উচ্চ ধন-আধানযুক্ত (positive charge) এবং নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন জ্যোড় (lone pair) নাই এমন গ্রহীতা পরমাণ্ট্র (acceptor atom) দ্বারা গঠিত এই সব অ্যাসিড। ছেমন,  $H^+, Li^+, Na^+, Mg^{2+}, Co^{3+}$ ইত্যাদি।

মৃদ্ জ্যাসিড (Soft acids)—নিন্দা ইলেকট্রনাকর্ষী ক্ষমতা সম্পল্ল অ্যাসিড গ্রিন্দা electronegativity সম্পল্ল এবং উচ্চ polarizability সম্পল্ল অর্থাৎ বৃহদাকার, নিন্দা ধন-আধানযুক্ত এবং নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন জ্যোড় আছে এমন গ্রহীতা প্রমাণ্ট্র শ্বারা গঠিত এইসক অ্যাসিড। যেমন, Ag+, Cu+, Hg+, Cl, O ইত্যাদি।

সীমা রেখা—Fe<sup>2+</sup>, Co<sup>2+</sup>, Ni<sup>2+</sup>, Cu<sup>2+</sup> ইত্যাদি।

HSAB নীতি ( $Principle\ of\ HSAB$ ): খর অ্যাসিড খর ক্ষারকের সাথে সংঘ্রুত হতে চায় এবং মৃদ্ব অ্যাসিড মৃদ্ব ক্ষারকের সাথে সংঘ্রুত হতে চায়।

2, 2. উভধর্মী তড়িং-বিশেষর পদার্থ বা জ্যাম্ফোলাইট (Amphoeteric Electrolytes or Ampholytes)—এমন অনেক পদার্থ আছে বারা অ্যাসিড ও ক্ষারক উভয়ভাবেই ক্রিয়া করতে পারে, ত'দেরকে অ্যাম্ফোলাইট বলে, বেমন,  $Al(OH)_8$ ।

$$Al(OH)_8 \rightleftharpoons Al^{8+} + 3OH^-$$
 (\$\frac{\pi}{2}\$) (2.34)

 $A1(OH)_3 \rightleftharpoons H^+ + A1O_2^- + H_2O$  (অ্যাসিড) (2.35) 2, 3. অমুসিড ও কারকের শত্তি (Strengths of Acids and Bases)— আগ্রিক প্রথায় অ্যাসিড ও কারকের শত্তি নির্ভর করে তাদের বিয়োজনের মাত্রার উপর। অ্যাসিড কতখানি প্রোটন ত্যাগ করতে পারে তার উপর নির্ভর করছে অ্যাসিডের শক্তি এবং ক্ষারক কতখানি প্রোটন গ্রহণ করতে পারে তার উপর নির্ভর করছে ক্ষারকের শক্তি। কিন্তু অ্যাসিড এবং ক্ষারকের শক্তি কিছুটা মাত্রিক হবে যদি অ্যাসিড এবং ক্ষারকের শক্তি পরিমাপ করি বিক্রিয়া সাম্যের মাধ্যমে। মনে কর, HA একটি যে কোন সাধারণ একক্ষারকীয় অ্যাসিড। তার বিয়োজন হবে

$$HA+H_2O \rightleftharpoons H_8O^++A^- \qquad (2.36)$$

এবং বিক্রিয়া সাম্য ধ্রবক, 
$$K' = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA][H_2O]}$$
 (2.37)

যথন  $[H_3O^+]=1$ , K'= অ্যাসিডের শক্তি পরিমাপক।  $2\cdot 37$  সমীকরণের হরে আছে  $[H_2O]_1$   $[H_2O]_-$ র অর্থ হচ্ছে তরল জলের অণ্নুর গাঢ়ত্ব  $(55\cdot 5)$  মোল/লিটার, সাধারণ আয়তনিক গাঢ়ত্বের মাপ অনুসারে)। যথন দ্রবণ অতিলঘ্ন, তখন  $[H_2O]$ কৈ প্লব্নক ধরা যেতে পারে। তাহলে  $(2\cdot 37)$  সমীকরণ এইভাবে লেখা যেতে পারে

$$K'' = \frac{[H_3O^+][A^-]}{[HA]}$$
 (2.38)

 $H_8O^+$ -র পরিবর্তে জটিলতা কমাবার জন্য লেখা হয়  $H^+$ , কিন্তু মনে রাখতে হবে  $H^+$ -র অর্থ হচ্ছে সোদক (Hydrated) প্রোটন। সত্তরাং (2.58) নম্বর সমীকরণকে লেখা হয়

$$K_a = \frac{[H^+][A^-]}{[HA]}$$
 (2.39)

এখানে অ্যাসিড বিয়োজন প্রবৃক বা আয়নন প্রবৃক (acid dissociation constant or ionisation constant)  $K_a$  উপরোক্ত অ্যাসিডের শক্তি পরিমাপক। বিভিন্ন অ্যাসিডের  $K_a$  মান থেকে তাদের আপেক্ষিক তীরতা মাপা যায়। যদি HA জৈব অথবা অজৈব একক্ষারীয় অ্যাসিড হয় তাহলে  $K_a$  তার আয়নন প্রবৃক। যদি HA আ্যানায়ন হয়, যেমন  $H_2PO_4$ , তাহলে

$$m H_2PO_4^- \rightleftharpoons H^+ + HPO_4^{2-}$$
 এবং সাম্য প্রবেক  $K_6 = \frac{[H^+][HPO_4^{2-}]}{[H_2PO_4^-]}$ 

 $K_{e}$ -কে বলা হয় ফসফোরিক অ্যাসিডের দ্বিতীয় বিয়োজন প্রবেক। যদি  $\mathbf{H}\mathbf{A}$  ক্যাটায়ন অ্যাসিড হয়, যেমন,  $\mathbf{N}\mathbf{H}_{4}^{+}$ , তাহলে

আমরা জানি যে কোন অ্যাসিডের বিক্রিয়া সাম্যে অন্বন্ধ ক্ষারক থাকবেই, স্তরাং আলাদাভাবে ক্ষারকের শক্তি সম্বন্ধে আলোচনা করা অনাবশ্যক। আমোনিয়া এবং অ্যামিনগ্রনির জলীয় দূবণ কেন ক্ষারকীয় হচ্ছে তা সহজেই উপলব্ধি করা যাবে যদি Brönsted তত্ত্ব অন্যায়ী আলোচনা করা যায়।

$$\begin{array}{c} H_2O \rightleftharpoons H^+ + OH^- \\ NH_8 + H^+ \rightleftharpoons NH_4^+ \\ \hline NH_8 + H_2O \rightleftharpoons NH_4^+ + OH^- \end{array}$$

ক্ষারকীয় বিয়োজন ধ্রবক

$$K_b = \frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_3]}$$
 (2.40)

এখানে  $[NH_3]$ —স্যামোনিয়ার মোট গাঢ়ছ (স্যামোনিয়া মুক্ত  $NH_3$  হিসাব থাকে,  $NH_4OH$ -র প্রকৃত অন্তিম্বের কোন প্রমাণ পাওয়া যায় নাই)।  $K_b$  ক্ষারকের শক্তি পরিমাপক। যে ক্ষারকের  $K_b$  যত বেশী সে ক্ষারক তত তীর।  $K_a$  এবং  $K_b$  সাম্য ধ্রুবক বলেই তাপমাত্রা ও দ্রাবকের প্রকৃতির উপর নির্ভরশীল। যেহেতু  $[H^+]\times[OH^-]=K_w$ —জ্জের আয়নীয় গুরুবফল (ionic product of water) ( $2\cdot 40$ ) সমীকরণের ডানদিকে লব ও হরকে  $[H^+]$  দ্বারা গুরুব করে পাওয়া যাবে

হরকে [H+] দ্বারা গ্রুণ করে পাওয়া যাবে 
$$K_b = \frac{[NH_4+] \times [H+] \times [OH^-]}{[NH_8] \times [H+]} = \frac{K_w}{[NH_4+]} = \frac{K_w}{[NH_4+]} = \frac{K_w}{K_a}$$
(2.41)

বিভিন্ন অ্যাসিড ও ক্ষারকের শক্তিমানের তারতম্য হয় দশের বহুগুরুণ বেশী। সেজন্য সাধারণতঃ  $K_a$  এবং $K_{b}$ -র মান  $\mathbf{p}\mathbf{K}$  মান হিসাবে প্রকাশ করা হয়।

$${
m pK} = -\log_{10}K$$
 (2.42)  
অধাৎ  ${
m pK}_a = -\log_{10}K_a$  (2.43)  
এবং  ${
m pK}_b = -\log_{10}K_b$  (2.44)

অতএব  $pK_a$  যত বেশী হবে, সেই অ্যাসিড তত ক্ষীণ হবে এবং অনুবন্ধ

ক্ষারক তত তীর হবে। অনুরূপভাবে বলা হয়  $pK_b$  যত বেশী হবে, সেই ক্ষারক তত ক্ষীণ হবে এবং অনুবদ্ধ অ্যাসিড তত তীর হবে। অ্যাসিড ঘণি ক্ষীণ হয়, তাহলে Ostwald-র লঘ্বতা স্ত্র (Ostwald dilution Law) অনুযায়ী

$$K_a = \frac{\alpha^2}{(1-\alpha)V} \tag{2.45}$$

 $\alpha =$  সাম্যবস্থায় বিয়োজন অংক

V= লিটার পরিমাপে দ্রবণের আয়তন

ষেহেতু অ্যাসিড ক্ষীণ, (1-lpha) $\cong 1$ 

$$lpha^2=K_aV$$
 অথবা  $lpha=\sqrt{K_aV}$  (2.46) আগিনডের লঘ্বতা যদি জানা থাকে, তাহলে দুটি ক্ষীণ অ্যাসিডের ক্ষেত্রে

$$\alpha_1 = \sqrt{K_1 V}$$

এবং

পাওয়া যাবে

$$\alpha_2 = \sqrt{K_2 V}$$

অথবা

$$\alpha_1/\alpha_2 = \frac{\sqrt{K_1}}{K_2} \tag{2.47}$$

অর্থাৎ যে কোন দর্টি ক্ষীণ অ্যাসিডের বিয়োজনের মাত্রা একই লঘ্বতায় তাদের বিয়োজন ধ্রবকের বর্গমালের সাথে সমান্বপাতিক (proportional)।

# 2,1. তালিকা। $25^{\circ}$ সে. তাপমান্তায় বিয়োজন ধ্রুবক

	একক্ষারকীয় অ্যাসিড	
অ্যাসিড	Ka	$pK_a$
ফরমিক অ্যাসিড	1:77X10-4	3.75
আরেটিক আর্গিড	1·76×10-5	4.75
প্রোপায়োনিক অ্যাসিড	1·34×10-8	4.87
বের্নিক অ্যাসিড	5·80×10-10	9.24
নাইট্রাস অ্যাসিড	4·60X10-4	3:34
মনোক্লোরো অ্যাসেটিক		
আ্যাসিড '	1.50X10-8	2.82
বেনজোইক অ্যাসিড	6·37×10-5	4.20
ফেনল	1·30×10-10	9.88

### रेबरश्चिक जुणायन

### ন্বিক্ষারকীয় অ্যাসিড

অ্যাসড	$\mathbf{K_1}$		$pK_1$	$\mathbf{K_2}$	$pK_2$	
হাইড্রোজেন সালফাইড	9·10X10	)-8	7.04	1·20X10	-15 14-92	
সালফিউরাস অ্যাসিড	1·70×10	<b>)-3</b>	1.77	1.00×10	7.00	
नार्गाकडोत्रक, व्यागिष	•		-	1·15X10-	1.94	
কার্বনিক অ্যাসিড	4·31X10	-7	6.37	5.61X10	-11 10.25	
অকজালিক আসিড	5·90X10	-1	1.23	6·40×10-	5 4.19	
সাক্সিনিক অ্যাসিড	6·63X10	)-B	4.18	2·54X10	-6 5.60	
lpha- টার্টারিক অ্যাসিড	1·04×10	-8	2.98	4·55X10-	4 3.34	
	<u> বিক্ষারকীর</u>	অ্যাসি	ড			
অ্যাসিড	$\mathbf{K_1}$	$pK_1$	$\mathbf{K_2}$	$pK_2$	K <sub>3</sub> p	$K_3$
ফসফরিক অ্যাসিড	7·52×10-8	2.12 6	·23X10	-8 7·21 S	5-00X10-1 = 1	2·30
সাইট্রিক অ্যাসিড	9·20×10-4	3.04 2	·69X10	-8 4.57	1·34X10-6	5·87
আর্সেনিক অ্যাসিড	5·00X10-8	2.30 4	·0X10-	5 <b>4</b> ·40 6	5·00X10-10	9-22
	ক্ষা	রক				
		$K_b$			$pK_b$	

	$K_b$	$\mathbf{p}\mathbf{K_b}$
অ্যামোনিয়া	1·79×10-6	4.75
মিথাইল অ্যামিন	4·38×10-4	3.46
ইথাইল অ্যামিন	5.60X30-4	3.25
प्रोटे देथारेन ज्यामिन	6·40×10-4	3·19
অ্যানিলিন	4 0×10-10	9.40
পিরিডিন	2·0×10-9	8.70
क्टरनानिन	6.0X10-10	9.22

2, 4. বহুক্ষারকীয় অ্যাসিডের বিয়োজন (Dissociation of Polybasic Acids)—যখন একটি ক্ষারকীয় অ্যাসিড জলে দ্রবীভূত হয়, তখন বিভিন্ন হাইড্রোজেন পরমান্ত্র্বাল বিভিন্ন মাত্রায় বিয়োজিত হয় অর্থাৎ অ্যাসিডটি স্তরে স্তরে বিয়োজিত হয়। মনে কর  $H_2A$  একটি ন্বিক্ষারকীয় অ্যাসিড। তাহলে তার প্রথম বিয়োজন ও ন্বিতীয় বিয়োজন নিন্দালিখিত সমীকরণ ন্বায়া প্রকাশ করা হয়। .

$$H_2A \rightleftharpoons H^+ + HA^-$$
 (2.48)  
 $HA^- \rightleftharpoons H^+ + A^{2-}$  (2.49)

'র্যাদ দ্বিক্ষারকীয় অ্যাসিড ক্ষীণ হয়, তাহলে ভরক্তিয়া সূত্র প্রয়োগ করে আমরা প্রথম বিয়োজন প্র্বেক  $K_1$  এবং দ্বিতীয় বিয়োজন প্র্বেক  $K_2$  নিন্দালিখিত সমীকরণের দ্বারা পাব

$$K_1 = \frac{[H^+][HA^-]}{[H_2A]}$$
 (2.50)

$$K_2 = \frac{[H^+][A^{2-}]}{[HA^-]}$$
 (2.51)

প্রত্যেক বিয়োজন স্তরের নিজস্ব আয়নন প্রবৃক্ক আছে এবং তাদের মান থেকে একটি বিশেষ গাঢ়ত্বে অ্যাসিডটির ঐ স্তরে আয়ননের মাত্রা জানা ঘায়। প্রথম বিয়োজন সম্পর্ণ হলে পর দ্বিতীয় বিয়োজন সর্ব, হবে।  $\mathbf{K}_1$   $\mathbf{K}_2$ -র থেকে যত বেশী বড় হবে, দ্বিতীয় বিয়োজনের মাত্রা তত কম হবে এবং দ্রবণটি খুব বেশী লঘ্ম হলে পর দ্বিতীয় বিয়োজন স্বর, হবে। এর থেকে বোঝা যাচ্ছে যে কোন বহ্ম ক্ষারকীয় অ্যাসিডে নির্দিষ্ট লঘ্মতা পর্যাপত বিয়োজন সংক্রান্ত ধর্মের ব্যাপারে এক ক্ষারকীয় অ্যাসিডের মত কাজ করবে।

 $\mathbf{H}_3\mathbf{A}$  যদি ত্রিক্ষারকীয় অ্যাসিড হয়, তাহলে অন্তর্পভাবে প্রথম বিয়োজন ধ্রবক  $K_1$ , দ্বিতীয় বিয়োজন ধ্রবক  $K_2$  এবং তৃতীয় বিয়োজন ধ্রবক  $K_3$  পাওয়া যাবে।

$$H_3A \implies H^+ + H_2A^-, K_1 = \frac{[H^+][H_2A^-]}{[H_3A]}$$
 (2.52)

$$H_2A^- \rightleftharpoons H^+ + HA^{2-}, K_2 = \frac{[H^+][HA^{2-}]}{[H_2A^-]}$$
 (2.53)

$$HA^{2-} \rightleftharpoons H^{+} + A^{3-}, \quad K_{3} = \frac{[H^{+}][A^{3-}]}{[HA^{2-}]}$$
 (2.54)

2, 5. সাধারণ আয়ন প্রভাব ( $Common\ Ion\ Effect$ )—মনে কর BA একটি ক্ষীণ তড়িং-বিশ্লেষ্য পদার্থ ৷ জলে মেশালে BA আংশিক বিয়োজিত হবে এবং বিক্রিয়াটি উভম্খী হবে

$$BA \rightleftharpoons B^{+} + A^{-} \tag{2.55}$$

সাম্য প্রুবক 
$$K_b = \frac{[B^+][A^-]}{[BA]}$$
 (2.56)

এইসাম্যাবস্থা সাম্য সূত্র মেনে চলে। এখন যদি জলীয় দ্রবণে এমন একটি তীব্র তড়িং-বিশেলয় পদার্থ যোগ করা হয় যা বিয়োজিত হয়ে  $\mathbf{B}^+$ 

আরনের গাঢ়ম্ব বাড়িয়ে দের তাহলে  $(2\cdot 56)$  ভ্নাংশের লব বেড়ে বাবে। কিন্তু  $K_b$  ধ্রুবক হওয়ার সমান্গাতিকহারে  $A^-$  আয়নের গাঢ়ম্ব কমে বাবে অর্থাৎ  $(2\cdot 55)$  সমীকরণের বিক্রিয়া সাম্য ডানদিক থেকে বামদিকে প্রসারিত হবে। অনুরূপভাবে  $A^-$  আয়নের গাঢ়ম্ব বাড়ালে  $B^+$  আয়নের গাঢ়ম্ব কমে ঘাবে। উৎপক্ষ আয়নের সাথে সাধারণ (Common) নয় এমন আয়ন যোগ করলে বিক্রিয়া সাম্য ঠিক থাককে, কোনদিকে প্রসারিত হবে না। স্তরাং ক্ষীণ তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থের দ্রবণে একটি সাধারণ আয়ন যোগ করলে বিয়োজনের মান্রা কমে যায়। একেই বলে সাধারণ আয়ন প্রভাব। উদাহরণস্বরূপ বলা যায়,  $NH_4OH$  একটি ক্ষীণ তড়িং-বিশেলষ্য পদার্থ।

$$NH_4OH \rightleftharpoons NH^+ + OH^-$$
  
 $NH_4Cl \rightleftharpoons NH_4^+ + Cl^-$ 

বদি ঐ দ্বণে  $NH_4Cl$  যোগ করা হয় তাহলে  $NH_4Cl$  সম্পূর্ণরূপে বিয়োজত হয়ে সাধারণ আয়ন  $NH_4^+$ -র গাঢ়ত্ব বাড়িয়ে দেয়। তথন  $NH_4OH$ -র বিয়োজন সাম্য ডানদিক থেকে বামদিকে প্রসারিত হয় অর্থাৎ বিয়োজন কমে যায়। অন্রূপভাবে আ্যাসিটেট আয়ন যোগ করলে সাধারণ আয়ন প্রভাবে  $CH_3$  COOH-র বিয়োজন কমে যায়।

$$CH_3COOH \rightleftharpoons CH_3COO^-+NH_4^+$$
  
 $CH_3COO^-+NH_4^+$ 

উদাহরণ  $1\cdot$  একলিটার  $0\cdot 2$  মোলার অ্যাসেটিক অ্যাসিড দ্রবণে  $0\cdot 2$  গ্রাম অণ্ট্র অনার্দ্র সোডিয়াম অ্যাসিটেট মেশালে অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিয়োজন মানের কির্পে পরিবর্তন হবে ?  $25^\circ$ সে. উষ্ণতায় অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিয়োজন ধ্রবক  $K=1\cdot 82\times 10^{-6}$ ।

আমরা ভরক্রিয়া সমীকরণ থেকে জানি

$$K = \frac{[H^+][CH_3COO^-]}{[CH_3COOH]} = \frac{\alpha^2c}{1-\alpha} = 1.82 \times 10^{-5}$$

বেহেতু lpha-র মান একের তুলনায় অনেক কম, সেজন্য (1-lpha) কে আমরা 1 ধরতে পারি। অতএব

$$\alpha = \sqrt{\frac{k}{c}} = \sqrt{\frac{1.82 \times 10^{-5}}{0.2}} = \sqrt{91 \times 10^{-6}} = 9.539 \times 10^{-8}$$

অতএব 0.2 মোলার অ্যাসেটিক দ্রবণে

[H+] = [CH<sub>8</sub>COO-] = 
$$0.0095\ 39\times0.2 = 0.0018$$
  
are [CH<sub>8</sub>COOH] =  $0.2-0.0018 = 0.1982$ 

বৈহে তু সোডিয়াম অ্যাসিটেট লবণ, স্বৃতরাং সম্পূর্ণর্পে বিয়োজিত হয় এবং সাধারণ আয়ন প্রভাব অনুসারে অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিয়োজন কমিয়ে দেয় অর্থাৎ দ্রবণে হাইড্রোজেন আয়নের গাঢ়ত্ব কমে য়য়। স্বৃতরাং আমরা লিখতে পারি দ্রবণে অ্যাসিটেট আয়নের গাঢ়ত্ব শ্ব্রুমাত্র সোডিয়াম অ্যাসিটেট বিয়োজন জনিত অর্থাৎ 0.2 গ্রাম অণ্ব। এখন যদি  $\alpha'$  অ্যাসিডের ন্তন বিয়োজন অঙ্ক হয়, তাহলে  $[H^+] = \alpha'c = 0.2\alpha'$  এবং  $[CH_3COOH] = (1-\alpha') c = 0.2$ 

যেহেতু  $\alpha'$ -র মান খ্রবই কম। আমরা ভরঞ্জিয়া সমীকরণ থেকে লিখতে পারি

$$\frac{[H^{+}][CH_{3}COO^{-}]}{[CH_{3}COOH]} = \frac{0.2\alpha' \times 0.2}{0.2} = 1.82 \times 10^{-5}$$

অথবা 
$$\alpha' = \frac{1.82 \times 10^{-6}}{0.2} = 0.91 \times 10^{-4}$$

এবং 
$$[H^+] = \alpha' c = 0.91 \times 10^{-4} \times 0.2 = 1.82 \times 10^{-5}$$

অতএব দেখা যাচ্ছে যে, একলিটার  $0\cdot 2$  মোলার অ্যাসেটিক অ্যাসিড দ্বণে  $0\cdot 2$  গ্রাম অণ্ অনার্দ্র সোডিয়াম অ্যাসিটেট মেশালে অ্যাসেটিক অ্যাসিডের বিয়োজন  $1\cdot 8\%$  থেকে কমে গিয়ে হয়  $0\cdot 018\%$  এবং হাইড্রোজেন আয়ন গাঢ়ত্ব  $1\cdot 8\times 10^{-8}$  থেকে কমে গিয়ে হয়  $1\cdot 82\times 10^{-8}$ ।

উদাহরণ 2- একলিটার  $H_2S$  সম্পৃত্ত জলীয় দ্রবণে একলিটার  $0\cdot 4$  মোলার HCl দ্রবণ মেশালে সালফাইড আয়ন গাঢ়ত্বের কির্প পরিবর্তন হবে ?  $25^\circ$  সে. উষ্ণতায়  $H_2S$ -র বিয়োজন ধ্রুবক  $K_1 = 9\cdot 1 \times 10^{-8}$  এবং  $K_2 = 1\cdot 2 \times 10^{-16}$ ।

 $25^{\circ}$  সে. উষ্ণতায় ও সাধারণ চাপমান্তায়  $H_2S$ -র সম্প্রক্ত জলীয় দুবণ প্রায়  $0\cdot 1$  মোলার হয়। ভরত্তিয়া সমীকরণ থেকে আমরা জানি

$$K_1 = \frac{[H^+][HS^-]}{[H_2S]} = 9.1 \times 10^{-8}$$
 (i)

এবং 
$$K_2 = \frac{[H^+][S^{2-}]}{[HS^-]} = 1.2 \times 10^{-15}$$
 (ii)

 $K_2$ -র ক্ষ্দ্রমান থেকে বোঝা ঘায় যে, দ্বিতীয় বিয়োজন অর্থাৎ  $[S^{2-}]$ খুবই কম। সেজন্য  $H_2S$ -র প্রথম বিয়োজন মানকে বেশী গ্রেছ দেওয়া হয় এবং  $[H^+]$  ও  $[HS^-]$  কার্যক্ষেত্রে একই ধরা হয় অর্থাৎ  $[H^+] = [HS^-]$ ।

### (३) সমীকরণ থেকে পাওয়া যায়

$$[H^{+}] = [HS^{-}] = \sqrt{9 \cdot 1 \times 10^{-8} \times 0 \cdot 1} = 9 \cdot 539 \times 10^{-6}$$

$$[S^{2-}] = \frac{1 \cdot 2 \times 10^{-16} \times [HS^{-}]}{[H^{+}]} = 1 \cdot 2 \times 10^{-16}$$

এখন HCl মেশাবার পর

$$[ \text{HS-} ] = \frac{9 \cdot 1 \times 10^{-8} \times [ \text{H}_2 \text{S} ]}{[ \text{H}^+ ]} = \frac{9 \cdot 1 \times 10^{-8} \times 0 \cdot 1}{0 \cdot 2}$$

$$= 4 \cdot 55 \times 10^{-8}$$

$$\text{equal } [ \text{S}^2 - ] = \frac{1 \cdot 2 \times 10^{-15} \times [ \text{HS}^- ]}{[ \text{H}^+ ]} = \frac{1 \cdot 2 \times 10^{-15} \times 4 \cdot 55 \times 10^{-8}}{0 \cdot 2}$$

$$= 2 \cdot 73 \times 10^{-22}$$

সন্তরাং দ্রবণে  $[H^+]$ -র মান  $9.5 imes 10^{-5}$  মোলার থেকে 0.2 মোলার পরিবর্তন করার ফলে সালফাইড আয়ন গাঢ়ত্ব  $1.2 imes 10^{-15}$  থেকে কমে গিয়ে হয়  $2.73 imes 10^{-22}$ ।

উদাহরণ 3. একলিটার  $0\cdot 1$  মোলার অ্যামোনিয়া দ্রবণে  $53\cdot 5$  গ্রাম  $NH_4Cl$  মেশালে অ্যামোনিয়ার বিয়োজন মানের কির্পে পরিবর্তন হবে? অ্যামোনিয়ার বিয়োজন শ্ব $4 = 1\cdot 8 \times 10^{-5}$ ।

0.1 মোলার আমোনিয়া দ্রবণে  $\alpha=\sqrt{1.8\times10^{-5}\times0.1}=0.013$  অতএব,  $[OH^-]=0.0013$ .  $[NH_4^+]=0.0013$  এবং  $[NH_3]=0.0987$ । মনে কর  $NH_4Cl$  মেশাবার পর আমোনিয়ার নতেন বিয়োজন অতক হচ্ছে  $\alpha'$ ।

তাহলে 
$$[\mathrm{OH^-}] = lpha'\mathrm{c} = 0\cdot 1lpha'$$
 এবং  $\mathrm{NH_3}] = (1-lpha')\,c = 0\cdot 1$ 

(যেহেতু  $\alpha'$ -র মান খ্বই কম)। এখন K হচ্ছে ধ্রবক, অতএব অ্যামোনিয়া দ্রবণে  $\mathrm{NH_4Cl}$  লবন মেশাবার পর ক্ষারক থেকে উৎপল্ল  $[\mathrm{NH_4}^+]$  কমে যাবে এবং অবিয়োজিত অ্যামোনিয়ার গাঢ়ত বেড়ে যাবে। এখন  $53\cdot 5$  গ্রাম  $\mathrm{NH_4Cl}=1$  গ্রাম অণ্  $\mathrm{NH_4Cl}$ , তাহলে  $[\mathrm{NH_4}^+]\cong 1$  আমরা ভরজিয়া সমীকরণ থেকে লিখতে পারি

$$\frac{[NH_4^+][OH^-]}{[NH_8]} = \frac{1 \times 0.1 \,\alpha'}{0.1} = 1.8 \times 10^{-5}$$

অথবা  $\alpha' = 1.8 \times 10^{-5}$ এবং  $[OH^-] = \alpha'c = 1.8 \times 10^{-6}$  অতএব একলিটার  $0\cdot 1$  মোলার  $NH_4OH$  দূবণে এক গ্রামতুল্যাংক  $NH_4Cl$  মেশালে  $NH_4OH$ -র বিয়োজন মান  $1\cdot 35\%$  থেকে কমে গিয়ে  $0\cdot 0018\%$  হয় এবং  $OH^- 0\cdot 0013$  থেকে কমে গিয়ে  $0\cdot 0000018$  হয়।

## 2, 6. জবোর আয়নীয় গ্রেকল (Ionic Product of Water)

1894 সালে Kohlrausch এবং Heidweiller পরীক্ষা করে দেখতে পেলেন যে, বিশক্ষে জলের মধ্য দিয়ে তড়িং প্রবাহ চালনা করলে খ্ব সামান্য পরিমাণে হলেও তড়িং বিশেলষণ হয়। জল তাহলে অবশ্যই অলপমান্তায় বিয়োজিত হয়:

$$H_2O \rightleftharpoons H^++OH^-$$

(H+ আঁয়ন মৃত্ত থাকে না, হাইড্রোনিয়াম আয়ন হিসাবে থাকে) এখন ভরক্রিয়া সূত্র অনুযায়ী জলের বিয়োজন ধ্রুবক বা আয়নন ধ্রুবক পাওয়া যাবে।

$$K = \frac{a_{H+} \times a_{OH^{-}}}{a_{H_{2}O}} = \frac{[H^{+}] \times [OH^{-}]}{[H_{2}O]} \times \frac{f_{H}^{+} \times f_{OH^{-}}}{f_{H_{2}O}}$$
(2.57)

এখানে a—সক্রিয়তা; [ ]=গাঢ়ত্ব; f—সক্রিয়তা গ্র্ণাণ্ক জল খ্র সামান্য পরিমাণে আয়নিত হয়। স্বতরাং আয়ন গাঢ়ত্বগ্রিল খ্র কম। অতএব  $f_{\rm H}+=f_{\rm O\,H}-=f_{\rm H\, 2O}=1$  ধরা যেতে পারে। তাহলে  $(2\cdot 57)$  সমীকরণ হবে

$$K = \frac{[H^+] \times [OH^-]}{[H_2O]}$$
 (2.58)

বাস্তবিক পক্ষে সামান্য বিয়োজনের ফলে  $[H_2O]$ -র বিশেষ কোন পরিবর্তন হয় না, স্তরাং  $[H_2O]$  ধ্রুবক ধরা যেতে পারে। তাহলে ( $2\cdot 58$ ) সমীকরণ হবে

$$[H^{+}] \times [OH^{-}] = K \times [H_{2}O] = K_{w} = 4\sqrt{4}$$
 (2.59)

 $K_w$ -কে বলা হয় জলের আয়নীয় গুণ্ফল। এখানে মনে রাখা প্রয়োজন যে, জল যখন বিশৃদ্ধ হবে এবং জলীয় দ্রবণ যখন অতিলঘ্ হবে তখনই কেবল  $K_w$  ধ্রবৃক হবে। গাঢ় দ্রবণে  $K_w$  ধ্রবৃক হবে না। কিল্তু সক্রিয়াতা গুণাঙ্ক পরিমাপ করা খুবই কঠিন কাজ বলে কার্যতঃ  $K_w$ -কৈ ধ্রবক ধরে নেওয়া হয়।

এখানে মনে রাখা দরকার যে,  $K_w$  তাপমাতার উপর নির্ভারশীল।  $25^\circ$  সে. তাপমাতার বিশন্ধে জলের  $K_w{=}1{\cdot}0{\times}10^{-14}$  ধরা হয় এবং  $100^\circ$  সে. তাপমাতার  $K_w{=}1{\cdot}0{\times}10^{-12}$ ।

হাইড্রোজেন আয়ন ও হাইড্রোক্সিল আয়নের গাঢ়ত্ব গ্রাম-আয়ন প্রতি লিটার হিসাবে প্রকাশ করা হয়।

এখন  $[H^{+}] \times [OH^{-}] = K_{w} = 0.1 \times 10^{-14}$ 

বৈহেতু  $[H^+]$ = $[OH^-]$ , অতএব  $[H^+]^2$ = $1\cdot 0 \times 10^{-14}$ 

অথবা  $[H^+]=[OH^-]=1\cdot 0 imes 10^{-7}$  গ্রাম-আয়ন প্রতি লিটার (25° সে.)।

## 2, 7. হাইড্রোজেন আয়ন প্রতীক, pH

যদি কোন দ্রবণে  $[H^+]=[OH^-]$  হয়, তাহলে দ্রবণিটকৈ প্রশম দ্রবণ (neutral solution) বলা হয়। যদি  $[H^+]>10^{-7}$  হয়, তাহলে দ্রবণিটকৈ বলা হয় অ্যাসিডীয় (acidic); যদি  $[H^+]<10^{-7}$  হয়, তাহলে দ্রবণিটকৈ বলা হয় ক্ষারকীয় (basic)।

অনেক রাসায়নিক বিক্রিয়া  $[H^+]$  অথবা  $[OH^-]$ -র উপর নির্ভর করে, সন্তরাং তাদের গাঢ়ত্ব জানার প্রয়োজন হয়। বারংবার হাইড্রোজেন আয়ন বা হাইড্রোক্সিল আয়নের গাঢ়ত্ব গ্রাম-আয়ন প্রতি লিটার হিসাবে প্রকাশ করা অস্ক্রিযাজনক। সেই জন্য 1909 সালে Sörensen pH ক্রমের প্রবর্তন করেন। pH-র গাণিতিক সংজ্ঞা এই রকমঃ

$$pH = -\log_{10}[H^+] = \log_{10}\frac{1}{[H^+]}$$
 (2.60)

অথবা 
$$[H^+] = 10^{-PH}$$
 (2.61).

অর্থাৎ pH হচ্ছে হাইড্রোজেন আয়ন গাঢ়ত্বের ঋণাত্মক লগারিদ্ম্ (logarithm)। অনুরূপভাবে বলা যায়,

$$pOH = -\log_{10} [OH^{-}] = \log_{10} \frac{1}{[OH^{-}]}$$
 (2.62)

এই পদ্ধতির স্থাবিধা এই যে, যদি দ্রবণটি  $[H^+]$  অন্যায়ী এক মোলার হতে  $[OH^-]$  অন্যায়ী এক মোলার গাঢ়ত্ব সীমার মধ্যে থাকে, তাহলে বে কোন পরিমাণ অন্যসিভীয় অথবা কার্যকীয় হোক না কেন, pH ক্রমে 0 থেকে 14 পর্যন্ত ধন-সংখ্যা (positive numbers) দ্বারা প্রকাশ করা যায়।

ষেমন, একটি প্রশম দ্রবণের  $[H^+]=10^{-7}$ , অতএব প্রশম দ্রবণটির pH হবে 7; একটি 1(N) আ্যাসিড দ্রবণের  $[H^+]=10^\circ$  অতএব দ্রবণটির pH হবে 0; একটি 1(N) ক্ষারকীয় দ্রবণের  $[OH^-]=10^\circ$  অতএব  $[H^-]=\frac{K_u}{[OH^-]}-\frac{1\cdot 0\times 10^{-14}}{10^\circ}=1\cdot 0\times 10^{-14}$  এবং দ্রবণটির pH হবে 14; অর্থাৎ দ্রবণের pH 7 হলে দ্রবণটি হবে প্রশম, দ্রবণের pH>7 হলে দ্রবণটি হবে প্র্যাসিডীয়।

এখন আমরা জানি,  $[H^+]=[OH^-]=K_w=10^{-14}$ অথবা এইভাবে লেখা যায়,  $\log{[H^+]}+\log{[OH^-]}=\log{[K_w=-14]}$ 

 $\nabla \mathbf{q} = \mathbf{p} + \mathbf{p} = \mathbf{p} = \mathbf{k} = \mathbf{k}$  (2.64)

এই সমীকরণ যে কোন লঘ্ দ্রবণে  $25^\circ$  সে. তাপমান্তায় প্রযোজ্য। এখন যদি 0 থেকে 14 পর্যন্ত pH মানের একটি ক্রম আঁকা যায়, তাহলে 0 থেকে 7 পর্যন্ত অ্যাসিডক্রম এবং 7 থেকে 14 পর্যন্ত ক্ষারকক্রম পাওয়া যাবে।

একটি উদাহরণ দিলে জিনিষটি বেশ পরিস্কার হয়।

উদাহরণ—  $1\cdot 2\times 10^{-4}(N)$  অ্যাসিড এবং  $2\cdot 5\times 10^{-5}$  (N) ক্ষারকের pH নির্ণায় কর।

 $1\cdot 2\times 10^{-4}$ (N) অ্যাসিডে  $[H^+]=1\cdot 2\times 10^{-4}$  গ্রাম আরন/লিটার অতএব  $pH=-\log 1\cdot 2\times 10^{-4}=4-\log 1\cdot 2$   $=4-0\cdot 0.0792=3\cdot 92$ 

$$2.5 \times 10^{-5}$$
 (N) ক্ষারকে  $[OH^-] = 2.5 \times 10^{-5}$  গ্রাম আরন/লিটার এখন  $[H^+] = \frac{K_w}{[OH^-]} = \frac{10^{-14}}{2.5 \times 10^{-5}} = \frac{1}{2.5} \times 10^{-9}$ 
অভএব  $pH = -\log \frac{1}{2.5} \times 10^{-9} = 9 + \log 2.5$ 
 $= 9 + 0.3979 = 9.40$ 

### 2, 8. airia na (Buffer Solution)

কোন দ্রবণে সামান্য পরিমাণ অ্যাসিড অথবা ক্ষারক ঘোগ করলে  $[H^+]$ -র বেশ খানিকটা পরিবর্তন হয় অর্থাৎ দ্রবণটির pH মানের পরিবর্তন হয়। কিন্তু কতকগ্নি ক্ষীণ অ্যাসিড ও তার একটি লবণের দ্রবণে অথবা ক্ষীণ ক্ষারক ও তার একটি লবণের দ্রবণে সামান্য অ্যাসিড অথবা ক্ষারক যোগ করলে আশান্রপ pH মানের পরিবর্তন হয় না। অর্থাৎ ঐ সকল দ্রবণের হাইড্রোজেন আয়ন গাঢ়ত্ব হ্রাস-বৃদ্ধি রোধ করার ক্ষমতা আছে। এইর্প  $[H^+]$  হ্রাস-বৃদ্ধি রোধ করার ক্ষমতাযুক্ত দ্রবণকে বাফার দ্রবণ বলা হয়। যেমন ক্ষীণ অ্যাসিড  $CH_3COOH$  ও তার লবণ  $CH_3COON_2$  মিশ্রণ, ক্ষীণ ক্ষারক  $NH_4OH$  ও তার লবণ  $NH_4Cl$  মিশ্রণ, ইত্যাদি।

বাফার ক্রিয়া (buffer action) বৃষতে হলে প্রথমে একটি ক্ষীণ অ্যাসিড ও তার লবণ মিশ্রণের বিক্রিয়া সাম্য আলোচনা করা প্রয়োজন। মনে কর  $\mathbf{CH_3OOH}$  ও  $\mathbf{CH_3COONa}$  মিশ্রণ বাফার দূবণ হিসাবে নেওয়া হয়েছে,

$$CH_8COON_2 \rightleftharpoons CH_3COO^- + N_2^+$$
 (2.65)

তারমধ্যে সামান্য পরিমাণ HCl যোগ করা হল। HCl তীর অ্যাসিড এবং দ্রবণে সম্পূর্ণরূপে বিয়োজিত হয়।

 $HCl \Rightarrow H^+ + Cl^-$  (2.66)  $H^+$  তৎক্ষণাং (2.65) সমীকরণ থেকে প্রাপ্ত  $CH_3COO^-$ -র সাথে যুক্ত হয়

$$CH_8COO^- + H^+ \rightleftharpoons CH_3COOH$$
 (2.67)

এবং অবিয়োজিত ক্ষীণ অ্যাসিড,  $CH_3COOH$ , উৎপত্ন করে। সাধারণ আয়ন প্রভাবে  $CH_3COOH$ -র বিয়োজনমাত্রা খুবই কম। স্বৃত্তরাং HCl থেকে দ্রবণে যতগর্বাল  $H^+$  উৎপত্ন হল, তাহার সমস্তই অ্যাসিটেট আয়নের সাথে বিক্রিয়া ঘটে দ্রবণটিকৈ  $H^+$  প্রভাব মৃক্ত করল অর্থাৎ দ্রবণের pH একই রইল। মনে কর যদি HCl-র পরিবর্তে NaOH যোগ করা হয়। তাহলে  $NaOH \rightleftharpoons Na^+ + OH^-$  বিয়োজিত হয়ে দ্রবণে  $OH^-$ 

বৃদ্ধি করবে বলে আশা করা যায়। কিন্তু ঐ  $OH^-$  তৎক্ষণাং অবিয়োজিত  $CH_3COOH$ -র সাথে বিক্রিয়া ঘটিয়ে অ্যাসিটেট আয়ন ও প্রশম জলের অণ্ট উৎপক্ষ করে।

 ${
m CH_3COOH+OH^-} \rightleftharpoons {
m CH_3COO-} + {
m H_2O}$  (2.68) (2.68) সমীকরণ থেকে বোঝা যায়  ${
m CH_3COO,H}$  দুবর্ণাটকে  ${
m OH^-}$  প্রভাব থেকে মৃত্ত করল অর্থাৎ দুবণের  ${
m pH}$  বাড়ল না, একই থাকল।

এবার ক্ষীণ ক্ষারক  $NH_4OH$  ও তার লবণ  $NH_4Cl$  মিশ্রণের বাফার- ক্রিয়া ব্যাখ্যা করা যাক। মনে কর,  $NH_4OH$  ও  $NH_4Cl$  মিশ্রণ বাফার দ্রবণ হিসাবে নেওয়া হয়েছে।

 $NH_4OH_+H_+ \rightleftharpoons NH_4^+_+H_2O$ 

এখন ঐ বাফার দ্রবণে সামান্য পরিমাণ HCl যোগ করলে ঐ H+ তৎক্ষণাৎ অবিয়োজিত ক্ষীণ ক্ষারক NH4OH-র সাথে বিক্রিয়া ঘটিয়ে অ্যামোনিয়াম আয়ন ও প্রশম জলের অন্ উৎপদ্ম করে। স্তরাং বোঝা যাচ্ছে ক্ষীণ ক্ষারক NH4OH দ্রবণটিকে H+ প্রভাব হতে মৃত্ত করে এবং দ্রবণের pH কমে যায় না। HCl-র পরিবর্তে যদি NaOH যোগ করা হয়, তাহলে ঐ OH- আয়ন NH4Cl বিয়োজন জনিত NH4+ আয়নের সাথে তৎক্ষণাৎ বিক্রিয়া ঘটিয়ে অবিয়োজিত ক্ষীণ ক্ষারক NH4OH উৎপদ্ম করে:

 $NH_4Cl \rightleftharpoons NH_4^++Cl^ NH_4^++OH^- \rightleftharpoons NH_4OH$ 

এর থেকে বোঝা যায়,  $NH_4^+$  আয়ন দ্রবর্ণাটকে  $OH^-$  প্রভাব থেকে মৃত্ত করে এবং দূরণের pH বাড়তে দেয় না।

অন্যান্য বাফার দ্রবণের ক্ষেত্রেও একই বিক্রিয়া পদ্ধতিতে দ্রবণের pH অপরিবর্তিত থাকে। খুব বেশী ব্যবহৃত বাফার দ্রবণ হচ্ছেঃ

(ক) ClCH<sub>2</sub>COOH+CH<sub>8</sub>COONa; (খ) KHC<sub>4</sub>H<sub>4</sub>O<sub>6</sub> (পটাসিরাম হাইড্রোজেন টারট্রেট সম্প্রন্থ দুবণ; (গ) KHC<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>4</sub> (পটাসিরাম হাইড্রোজেন থ্যালেট (ঘ) CH<sub>8</sub>COOH+CH<sub>8</sub>COONa; (৬) KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>+Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, 12 H<sub>2</sub>O; (চ) Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>, 10 H<sub>2</sub>O; (ছ) NH<sub>4</sub>Cl+NH<sub>4</sub>OH.

বাফার দ্রবণে pH নির্ণয় করবার জন্য ( $2\cdot 67$ ) সমীকরণ থেকে আমরা পাচ্ছ।

$$K_{a} = \frac{[CH_{3}COO^{-}]\times[H^{+}]}{[CH_{3}COOH]}$$

$$WAT [H^{+}] = \frac{K_{a}\times[CH_{3}COO^{+}]}{[CH_{3}COO^{-}]}$$
(2.69)

অথবা 
$$pH = pK_a + \log \frac{[CH_8COO-]}{[CH_8COOH]}$$
অথবা  $pH = pK_a + \log \frac{[CH_8COO+]}{[COOH]}$  ......(2.70)

এই সমীকরণ (Henderson's Equation) শ্বারা যে কোন বাফার দরণের pH নির্ণায় করা যায়।  $pK_a$  ধ্রুবক। স্বৃতরাং বাফার দবণের pH লবণ ও অ্যাসিড গাঢ়ছের অনুপাতের উপর নির্ভার করে। এই অনুপাত যদি 1 হয়, তাহলে  $pH=pK_a$ । এই অনুপাত যদি  $1^0$  হয়, তাহলে  $pH=pK_a+1$ , আর যদি এই অনুপাত  $\frac{1}{10}$  হয়, তাহলে  $pH=pK_a-1$ । সাধারণতঃ লবণ ও অ্যাসিড গাঢ়ছের অনুপাত  $0\cdot 1$  থেকে  $1^0$  মধ্যে থাকে, অর্থাৎ যে কোন বাফার দ্রবণের pH মান  $pK_a+1$  থেকে  $pK_a-1$  পর্যন্ত হতে পারে।

2, 2. जानिका: कजकर्शान विस्मय वाकात एवन

ক্রমি সংখ		pH সীমা (range)
1.	পটাসিয়াম হাইড্রোজেন থ্যালেট-হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড	2.2-3.8
2.	অ্যাসেটিক অ্যাসিড-অ্যামোনিয়াম অ্যাসিটেট	$4 \cdot 0 - 6 \cdot 0$
3.	ডাইসোডিয়াম হাইড্রোজেন ফসফেট-পটাসিয়াম হাই-	
	ড্রোজেন ফসফেট	$5 \cdot 3 - 8 \cdot 0$
4.	পটাসিয়াম হাইড্রোজেন থ্যালেট-সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড	$4 \cdot 0 - 6 \cdot 2$
	বোরিক অ্যাসিড-সোডিয়াম হাইড্রোক্সাইড	7.8-10
6.	অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড-অ্যামোনিয়াম হাইড্রোক্সাইড	8.5—10

উদাহরণ  $1.\,\,\,0.5$  মোলার অ্যাসেটিক অ্যাসিড এবং 0.5 মোলার সোডিয়াম অ্যাসিটেট মিশ্রিত এক লিটার দ্রবণে 1 মিঃ লিঃ 10 মোলার HCl মেশালে দ্রবণিটর pH কত হবে pK=4.74 HCl দ্রবণে সম্পূর্ণরূপে বিয়োজিত হয়। স্তরাং অ্যাসিড হতে  $[H^+]$  পাছিছ 1000 = 0.01 গ্রাম আয়ন/লিটার। এখন 0.01 মোল  $H^+$ , 0.01

মোল অ্যাসিটেট আয়নের সাথে মিলিত হয়ে  $0\cdot 01$  মোল অবিয়োজিত  $\mathrm{CH_{8}COOH}$  উৎপন্ন করে। কাজেই আমরা মেশাবার পর পাচ্ছি

বেহেতু দ্রবণের আয়তন =1 লিটার অতএব,  $[CH_8COOH] = 0.51$  মোলার এবং  $[CH_8COO^-] = 0.49$  মোলার

এখন, pH = pK+
$$\log \frac{[eqqe]}{[squifas]}$$

$$= 4.74 + \log \frac{0.49}{0.51} = 4.74 - 0.017$$

$$= 4.72$$

উদাহরণ  $2\cdot 0.5$  মোলার অ্যাসেটিক অ্যাসিড এবং 0.5 মোলার সোডিয়াম অ্যাসিটেট মিশ্রিত 100 মি.লি. দুবণে 0.001 মোল (গ্রাম অণ্ট্র) NaOH মেশালে দুবণটির pH কত হবে pK=4.74

100 মি.লি. মিশ্রিত দ্রবণে প্রথম অবস্থায়  $0\cdot05$  মোল  $CH_8COOH$  এবং  $0\cdot05$  মোল  $CH_8COO^-$  আছে এবং  $0\cdot001$  মোল  $OH^-$  মেশালে তুলাঙ্ক পরিমাণ  $CH_8COOH$  অ্যাসিটেট আয়নে পরিবর্তিত হবে। কাজেই আমরা মেশাবার পর পাছিছ

ষেহেতু দ্রবণের আয়তন =100 মি.লি.  $=0\cdot 1$  লিটার

অতএব, [CH₃COOH]= 0·49 মোলার

এবং  $[CH_3COO^-]=0.51$  মোলার

এখন, pH = pK+log 
$$\frac{[$$
 লবণ  $]}{[}$  আসিড  $]$  =  $4\cdot74+\log\frac{0\cdot51}{0\cdot49}$  =  $4\cdot74+0\cdot017=4\cdot76$ 

# 2, 9. লবণের জলবিশেলয় (Hydrolysis of Salts)

লবণের জলবিশ্লেষ বলতে গেলে Brönsted অ্যাসিড-ক্ষারক সমীকরণের একটি সহজ প্রয়োগঃ

$$A_1 + B_2 \rightleftharpoons A_2 + B_1 \tag{2.71}$$

অ্যামোনিরাম লবণের জলবিশেলষ সমীকরণ তার Br তারাত আ্যাসিড হিসাবে  $NH_4+$  আয়নের শক্তি নির্ণায় সমীকরণ একই

$$NH_4^+ + H_2O \rightleftharpoons NH_8 + H_8O^+$$
 (2.72)

এবং প্রকৃতপক্ষে এখানে অ্যাসিড ধ্রুবক  $K_a$  এবং অ্যামোনিয়াম লবণের জলবিশেল্বর ধ্রুবক (hydrolysis constant) একই। ক্ষীণ অ্যাসিডের লবণের জলবিশেল্বর অনুরূপ ভাবে বিশেল্বরণ করা যায়। যেমন ধর, সোডিয়াম অ্যাসিটেট দ্রবণে বিক্রিয়া সাম্য হবে

$$CH_8COO^- + H_2O \rightleftharpoons CH_8COOH + OH^-$$
 (2.73)

এবং জলবিশেলষ ধ্রবক,  $\mathbf{K}_{\mathtt{h}}$  হবে

$$K_{h} = \frac{[CH_{8}COOH] \times [OH^{-}]}{[CH_{3}COO^{-}]} = \frac{[OH^{-}]}{[CH_{3}COO^{-}]/[CH_{3}COOH]}$$

$$= \frac{[H^{+}][OH^{-}]}{[H^{+}][CH_{3}COO^{-}]/[CH_{3}COOH]} = \frac{K_{w}}{K_{a}}$$
(2.74)

এখানে  $K_a$  হচ্ছে  $CH_8COOH$ -র বিয়োজন প্রবেক। স্ববণগ্রনিকে মোটাম্রটি চারটি প্রধান ভাগে ভাগ করা চলেঃ

- (i) তীর অ্যাসিড ও তীর ক্ষারকের মিশ্রণে উৎপক্ষ লবণ, যেমন HCl
- '(🛍) ক্ষীণ অ্যাসিড ও তীর ক্ষারকের মিশ্রণে উৎপক্ষ লবণ, যেমন CH<sub>3</sub>COONa
  - ( $\dot{w}$ ) তীর অ্যাসিড ও ক্ষীণ ক্ষারকের মিশ্রণে উৎপর লবণ, যেমন  ${
    m NH_4Cl}$
  - (iv) ক্ষীণ অ্যাসিড ও ক্ষীণ ক্ষারকের মিশ্রণে উৎপশ্ন লবণ, ঘেমন  $\operatorname{CH}_3\operatorname{COONH}_4$

এই লবণগ্রনির যে কোন একটিকে জলে দ্রবীভূত করলে দ্রবণিট প্রশম হবে, অথবা অ্যাসিডীয় হবে, অথবা ক্ষারকীয় হবে এবং কি হবে তা নির্ভার করবে লবণটির প্রকৃতির উপর। সাধারণতঃ জলের অণ্রের সাথে বিক্রিয়ার ফলে এমন ঘটনা ঘটে। এই বিক্রিয়া হয় অলপ পরিমাণে এবং উভম্খীভাবে। এই বিক্রিয়ার ফলে অতি অলপ পরিমাণে মলে অ্যাসিড অথবা ক্ষারক অথবা উভয়ই উৎপন্ন হয়। এই ঘটনাকে বলা হয় জল-বিশেকষ।

(৫) MA যদি তীর অ্যাসিড HA ও তীর ক্ষারক BOH মিশ্রণ হতে উৎপরে হয়, তাহলে দ্রণটি প্রশম দ্রবণ হবে, কারণ অ্যাসিড ও ক্ষারক

উভরেই সমান ভাবে বিয়োজিত হবে। যেমন

$$KCl \rightleftharpoons K^{+}+Cl^{-}+H_{2}O \rightleftharpoons K^{+}+Cl^{-}+H_{2}O$$

(ii) মনে কর MA একটি ক্ষীণ অ্যাসিড HA এবং তীর ক্ষারক BOH মিশ্রণ হতে উৎপন্ন লবণ। লবণটি জলো সম্পূর্ণরূপে বিয়োজিত হয়ে যায়ঃ

$$MA \longrightarrow M^+ + A^-$$
 (2.75)

এই  ${f A}^-$ -র আয়ন অলপ বিয়োজিত জলের  ${f H}^+$  আয়নের সাথে যুক্ত হয়ে ক্ষীণ অ্যাসিড  ${f H}{f A}$  উৎপক্ষ করে:

$$H^++A^- \rightleftharpoons HA$$
 (2.76)

আমরা জানি জলের অণ্ম বিয়োজিত হয়ে  $\mathbf{H}^+$  ও  $\mathbf{OH}^-$  উৎপাম করে

$$H_2O \Rightarrow H^++OH^-$$
 (2.77)

 $A^-+H_2O \Rightarrow HA+OH^-$  (2.78), এখন (2.77) সমীকরণ হতে  $H^+$  যদি সরিয়ে নেওয়া হয়, তাহলে Le Chatelier's নীতি অনুযায়ী আরও  $H_2O$  অণু বিয়োজিত হবে এবং বিক্রিয়াসাম্য ডার্নাদকে প্রসারিত হবে অর্থাৎ দ্রবণে  $OH^-$  আয়নের গাড়েছ ক্রমশঃ বেড়ে যাবে এবং দ্রবণিটি ক্ষারকীয় হবে। যেমন

$$CH_3COONa \rightleftharpoons CH_3COO^-+Na^+$$
  
 $CH_3COO^-+H_2O \rightleftharpoons CH_3COOH+OH^-$ 

(iiii) MA বিদ তীর অ্যাসিড HA ও ক্ষীণ ক্ষার্রক BOH মিশ্রণ হতে উৎপার হয়, তাহলে ঠিক বিপরীত ঘটনা ঘটবে। লবণের  $M^+$  আয়ন জলের  $OH^-$  আয়নের সাথে বৃত্ত হয়ে ক্ষীণ ক্ষারক MOH উৎপার করবে এবং এই বিক্রিয়া চলতে থাকবে যতক্ষণ পর্যন্ত না বিক্রিয়াসাম্য বজায় হয়ঃ

$$M++H_2O \rightleftharpoons MOH$$
 (2.79)

$$M^{+}+H_{2}O \rightleftharpoons MOH+H^{+} \qquad (2.80)$$

দ্রবর্ণে তখন  $[\mathbf{H}^+]$  ক্রমশঃ বাড়তে থাকবে এবং দ্রবর্ণটি অ্যাসিডীয় হবে  $oldsymbol{\epsilon}$ বেমন

$$NH_4Cl \rightleftharpoons NH_4++Cl-$$
  
 $NH_4++H_2O \rightleftharpoons NH_4OH+H+$ 

(iv) MA বদি ক্ষীণ অ্যাসিড HA ও ক্ষীণ ক্ষারক BOH মিশ্রণ হতে উৎপার হয়, তাহলে দ্রবণটি অ্যাসিড ও ক্ষারকের বিয়োজন ধ্রুবক  $K_a$  ও  $K_b$  উপর নির্ভার করে এবং তাদের মান অনুযায়ী দ্রবণটি প্রশম, অ্যাসিডীয়, অথবা ক্ষারকীয় হবে। যেমন

$$\mathrm{CH_3COONH_4} + \mathrm{H_2O} \rightleftharpoons \mathrm{CH_3COOH} + \mathrm{NH_4OH}$$
 (প্রশ্রম।) 
$$\mathrm{pK_a} = \mathrm{pK_b} = 4.75 \\ \mathrm{HCOONH_4} + \mathrm{H_2O} \rightleftharpoons \mathrm{HCOOH} + \mathrm{NH_4OH}$$
 (আ্যাসিডীয়) 
$$\mathrm{pK_a} < \mathrm{pK_b}$$

নীচে তিন শ্রেণীর লবণের জল-বিশ্লেষ বর্ণনা করা হলঃ
(ক) ক্ষীণ অ্যাসিড ও তীব্র ক্ষারকের লবণ (Salt of a weak acid and a strong base)—দূরণে MA লবণের বিক্রিয়াসাম্য হয়

$$M^{+}+A^{-}+H_{2}O \rightleftharpoons M^{+}+OH^{-}+HA$$

$$A^{-}+H_{2}O \rightleftharpoons OH^{-}+HA \qquad (2.81)$$

ভরক্রিয়া সূত্র প্রয়োগ করে পাওয়া যায়ঃ

$$K_h = \frac{a_{OH} - \times a_{HA}}{a_{A-}} = \frac{[OH^-] \times [HA]}{[A^-]} \times \frac{f_{OH} - \times f_{HA}}{f_{A-}}$$
(2.82)

এখানে  $K_h = \omega$ লবিশ্লেষ ধ্বক,  $\alpha = \pi$  ক্রিয়তা,  $f = \pi$  ক্রিয়তা গ্রেণাৎক, এবং  $[ ] = \omega$  আয়ন গাঢ়ত্ব। দ্রবণটি অতি লঘ্ব ধরা হয়, সেজন্য  $a_{\rm H_2}$  ও ধ্বক। অতি লঘ্ব দ্রবণে আয়নীয় শক্তি (ionic strength) খ্ব কম। স্বতরাং সক্রিয়তার পরিবর্তে আয়ন গাঢ়ত্ব ধরা যেতে পারে। তাহলে (2.82) সমীকরণ হবে।

$$K_{h} = \frac{[OH^{-}] \times [HA]}{[A^{-}]}$$
 (2.83)

(2.83) সমীকরণের ডানদিকে লব ও হরকে  $[\mathbf{H}^+]$  দ্বারা গুণ কর, তাহলে

$$K_{h} = \frac{[H^{+}] \times [OH^{-}]}{1} \times \frac{[HA]}{[H^{+}] \times [A^{-}]}$$

$$= K_{w} \times \frac{1}{K_{a}} = \frac{K_{w}}{K_{a}}$$
(2.84)

উভয়পক্ষের খণাত্মক logarithm নিলে

$$pK_h = pK_w - pK_a \tag{2.85}$$

জল-বিশেষ প্রন্বক এ ক্ষেত্রে জলের আয়নীয় গ্রেম্বক ও আ্রাসিডের বিশ্লোজন প্রন্বকের অনুপাত মাত্র। ঘেহেতু  $K_{\bullet}$  এবং  $K_{\pi}$  তাপমাত্রার সাথে পরিবাতিত হয়,  $K_{\bullet}$  তাপমাত্রার উপর নির্ভারণীল অর্থাৎ লবণের জল-বিশ্লেষ অঙ্ক (degree of hydrolysis) তাপমাত্রার উপর নির্ভার করে। মনে কর জল-বিশেষ অঙ্ক  $\alpha$  এবং [MA]=c গ্রাম মোল/লিটার, তাহলে সাম্যাবন্ধায়

$$A^-+H_2O \Rightarrow OH^-+HA$$
 $1-\alpha$ 
 $\alpha$ 
 $\alpha$ 

এখন  $[OH^-] = \alpha c$ 
 $[HA] = \alpha c$ 
 $\alpha c$ 

lpha যদি খুব কম হয়,  $1-lpha{\cong}1$  এবং  $K_h=lpha^2c$ 

অথবা 
$$\alpha = \sqrt{\frac{\overline{K_h}}{c}}$$
 (2.87)

অতএব 
$$\left[ ext{OH-} 
ight] = lpha. ext{c} = \sqrt{rac{ ext{K}_h}{ ext{c}}} imes ext{c}^s \sqrt{rac{ ext{K}_w}{ ext{K}_a}} imes$$

আমরা জানি  $[H^+] \times [OH^-] = K_w$ 

অথবা 
$$[H^+] = \frac{K_w}{[OH^-]}$$
  $\sqrt{\frac{K_w}{K_a}} \times c$   $\sqrt{\frac{K_w \times K_a}{c}}$ 

অথবা 
$$pH = \frac{1}{2} pK_w + \frac{1}{2} pK_a + \frac{1}{2} \log c$$
 (2.88)  
 $= 7 \cdot 0 + \frac{1}{2} pK_a + \frac{1}{2} \log c (25^{\circ} সে. উম্বতায়)^{2}$  (2.89)

এখানে দ্রবণের pH>7, কাজেই দুরণিট ক্ষারকীয় হবে।

(খ) তীর অ্যাসিড ও ক্ষীণ ক্ষারকের লবণ (Salt of a strong acid and a weak base) —দূবণে লবণের বিক্রিয়া সাম্য হয়

$$M^{+}+H_{2}O \rightleftharpoons MOH+H^{+} \qquad (2.90)$$

আগের (ক) শ্রেণীর লবণের মতই ভরক্রিয়া স্ত্র থেকে পাওয়া যায়

$$K_{h} = \frac{[H^{+}] \times [MOH]}{[M^{+}]}$$

$$= \frac{[H^{+}] [OH^{-}]}{[M^{+}] [OH^{-}]/[MOH]} = \frac{K_{w}}{K_{b}}$$
(2.91)

 $K_b =$  কারকের বিরোজন ধ্রুবক (2.90) সমীকরণ থেকে

$$[MOH] = [H^+]$$
অতথ্য  $K_h = \frac{[H^+]^2}{[M^+]} = \frac{[H^+]^2}{c} = \frac{K_w}{K_b}$ 

ज्यथवा 
$$[H^+] = \sqrt{\cdot c \times \frac{K_w}{K_b}}$$

ज्ञाल्या 
$$pH = \frac{1}{2} pK_w - \frac{1}{2} pK_b - \frac{1}{2} \log c$$
 (2.92)

$$= 7 \cdot 0 - \frac{1}{2} pK_b - \frac{1}{2} \log c$$
 (2.93)

i এখানে দ্রবণের  ${
m pH}$  < 7, দুরণিট অ্যাসিডীয় হবে।

(গ) ক্ষীণ অ্যাসিড ও ক্ষীণ ক্ষারকের লবণ (Salt of a weak acid and a weak base) দূবণে লবণের বিভিন্না সাম্য হয়

$$M^{+} + A^{-} + H_{2}O \rightleftharpoons MOH + HA$$
 (2.94)  
 $1 - \alpha \quad 1 - \alpha \qquad \alpha \qquad \alpha$ 

আগের লবণগ্রনির মতই ভরক্রিয়া সূত্র থেকে পাওয়া যায়

$$K_b = \left[\frac{MOH}{M^+}\right] \times \left[\frac{HA}{A^-}\right] \qquad (2.95)$$

$$=\frac{[MOH]\times[HA]}{[M+]\times[A-]}$$
  $lpha \frac{K_w}{K_w}$  (উপরে ও নীচে  $K_w$  শ্বারা গ্লেণ কর)

$$= \frac{K_{w}}{[M^{+}]\times[OH^{-}]} \times \frac{[A^{-}]\times[H^{+}]}{[HA]} \times K_{w} = [H^{+}]\times[OH^{-}]$$

অথবা 
$$K_h = \frac{K_w}{K_b \times K_a}$$
 (2.96)

অথবা 
$$pK_h = pK_w - pK_b - pK_a$$
 (2.97)।
আমরা জানি  $[H^+] = [A^-] = (1-\alpha)c$ 

 $\mathbf{qq} \quad [MOH] = [HA] = \alpha c$ 

অতএব (2,95) সমীকরণ থেকে

$$K_h = \frac{\alpha^2 c^2}{(1-\alpha)^2 c^2} = \frac{\alpha^2}{(1-\alpha)^2}$$
 (2.98)

অথবা 
$$lpha=rac{\sqrt{K_h}}{(1+\sqrt{K_h})}$$
 (2.99) এখন.  $K_a=rac{[H^+] imes[A^-]}{HA}$ 

चथरा 
$$[H^+] = K_a \times \frac{[HA]}{[A^-]} = K_a \frac{\alpha c}{(1-\alpha)c} = K_a \frac{\alpha}{(1-\alpha)}$$

$$= K_a \sqrt{K_h} = K_a \sqrt{\frac{K_w}{K_h \times K_a}} = \sqrt{\frac{K_w \times K_a}{K_h}}$$

অথবা  $pH = \frac{1}{2} pK_w + \frac{1}{2} pK_a - \frac{1}{2} pK_b$  (2.100) যদি  $K_a = K_b$  হয়, খেমন অ্যামোনিয়াম অ্যাসিটেট, তাহলে,  $pH = \frac{1}{2} pK_w = 7 \cdot 0$ 

এবং দ্রবর্গটি তখন প্রশম হবে।

ষদি  $\mathbf{K}_a > \mathbf{K}_b$  হয়, যেমন অ্যামোনিয়াম ফরমেট,  $\mathbf{pH} < 7$  এবং দ্রবণটি অ্যাসিডীয় হবে।

যদি  $K_a < K_b$  হয়, যেমন অ্যামোনিয়াম প্রোপায়োনেট, pH > 7 এবং দ্রবর্ণটি ক্ষারকীয় হবে।

উদাহরণ  $1.~0\cdot05$  মোলার সোডিয়াম ফরমেট দ্রবণের pH কত ?

2, 1. তালিকা থেকে আমরা পাই pK<sub>HCOOH</sub> = 3·75

এখন 
$$pH = \frac{1}{2} pK_w + \frac{1}{2} pK_{HCOOH} + \frac{1}{2} \log c$$
  
=  $7 \cdot 0 + 1 \cdot 875 + \frac{1}{2} (-1 \cdot 30)$   
=  $8 \cdot 23$ 

উদাহরণ 2. সাধারণ উষ্ণতায়  $0\cdot 1$  মোলার সোডিয়াম বেনজোয়েট দুবণের (1) জলবিশেলয় ধ্রুবক, (2) জলবিশেলয় অৎক, (3) pH কত ?

দেওয়া আছে  $K_{c_{6}^{H_{5}}COOH} = 6.37 \times 10^{-5}$ 

$$K_h = \frac{1.0 \times 10^{-14}}{6.37 \times 10^{-5}} = 1.57 \times 10^{-10}$$

$$(2.87)$$
 সমীকরণ থেকে  $\alpha = \sqrt{\frac{K_h}{c}} = \sqrt{\frac{1.57 \times 10^{-10}}{0.1}}$ 

$$= \sqrt{1.57 \times 10^{-9}}$$

$$= 3.962 \times 10^{-8}$$

$$= 0.003962\%$$

$$pH = \frac{1}{2} pK_w + \frac{1}{2} pK_a + \frac{1}{2} \log c$$

$$= 7 \cdot 0 + \frac{1}{2} \times 4 \cdot 2 + \frac{1}{2} (-1)$$

$$= 7 \cdot 0 + 2 \cdot 1 - \frac{1}{2}$$

$$= 8 \cdot 6$$

উদাহরণ 8. সাধারণ উষ্ণতায়  $0\cdot05$  মোলার  $\mathrm{NH_4Cl}$  দ্রবণের (1) জল-বিশ্লেষ প্র-ক, (2) জলবিশ্লেষ অধ্ক এবং (3)  $\mathrm{pH}$  কত ?  $\mathrm{K_b}{=}1\cdot8{ imes}10^{-5}$ ।

$$K_{h} = \frac{K_{w}}{K_{b}} = \frac{1 \cdot 0 \times 10^{-14}}{1 \cdot 8 \times 10^{-5}} = 5 \cdot 6 \times 10^{-10}$$

$$\alpha = \sqrt{\frac{K_{h}}{c}} = \sqrt{\frac{5 \cdot 6 \times 10^{-10}}{0 \cdot 05}} = 1 \cdot 058 \times 10^{-4}$$

$$pH = \frac{1}{2} pK_{w} - \frac{1}{2} pK_{b}' - \frac{1}{2} \log c$$

$$= 7 \cdot 0 - 2 \cdot 37 - \frac{1}{2} (-1 \cdot 30)$$

$$= 7 \cdot 0 - 2 \cdot 37 + 0 \cdot 65 = 5 \cdot 28$$

উদাহরণ 4. সাধারণ উষ্ণতায়  $0 \cdot 1 \mathbf{M}$  আমোনিয়াম ফরমেট দ্রবণের জল-বিশ্লেষ অঙ্ক কত ?

দেওয়া আছে 
$$K_a=1.77{ imes}10^{-4}$$
 এবং  $K_b=1.8{ imes}10^{-5}$ 

(2·96) সমীকরণ থেকে 
$$K_h = \frac{K_w}{K_a \times K_b}$$
•  $\frac{1 \cdot 0 \times 10^{-14}}{-1 \cdot 77 \times 10^{-4} \times 1 \cdot 8 \times 10^{-5}}$ 
=  $3 \cdot 14 \times 10^{-6}$ 

(2.99) সমীকরণ থেকে 
$$lpha=rac{\sqrt{K_{h}}}{(1+\sqrt{K_{h}})}$$

ষেহেতু  $\mathbf{K}_{\mathtt{h}}$ -র মান একের থেকে অনেক কম, আমরা লিখতে পারি

$$\begin{array}{c} \alpha = \sqrt{K_h} = \sqrt{3 \cdot 14 \times 10^{-6}} \\ = 1 \cdot 77 \times 10^{-3} \end{array}$$
 where  $\alpha = 0 \cdot 177\%$ 

2, 10. हाबाजा भ्राप्त (Solubility Product)

AgCl, PbCl2, BaSO4 ইত্যাদি জলে আংশিক দ্রবণীয় লবণ দ্রোব্যতা

<0:001 গ্রাম অণ্
্রিলটার)। ঐ সকল লবণের সম্প্রন্ত দরণে নিদ্দ্রলিখিত সাম্য বজার থাকেঃ

$$AgCl \rightleftharpoons Ag^{+}+Cl^{-}$$
 (2.101)]  
 $PbCl_{2} \rightleftharpoons Pb^{2+}+2 Cl^{-}$  (2.102)  
 $BaSO_{4} \rightleftharpoons Ba^{2}+SO_{4}^{2-}$  (2.103)

কঠিন

এখন শুখ $_{\rm T}$   $_{\rm AgCl}$ -র কথা ধরা যাক। এই অবঙ্গায়  $_{\rm Ag}^+$  এবং  $_{\rm Cl}^-$  আয়নের মোলার গাঢ়ত্বের গ্রুণফল একটি নির্দিষ্ট তাপমাত্রায় প্রুবক হবে।

$$[Ag^+] \times [Cl^-] = \sharp \P$$
 (2.104)

কঠিন অবস্থায় পদার্থের অ্যাকটিভিটি (এখানে গাঢ়ত্ব)=1 ধরা হয়। তাহলে [AgCl] একটি নিদিশ্টি তাপমান্রায় ধ্রবক। অতএব ভর্রজিয়া সূত্র অনুসারে

$$[Ag^{+}] \times [Cl^{-}] = K \times [AgCl] =$$
 ধ্বক  
=  $S_{AgCl} =$  দ্বোতা গ্ৰেফল (2.105)

অন্র্পভাবে বলা যায়,

$$[Pb^{2+}] \times [Cl^{-}]^{2} = S_{Pb}Cl_{2} =$$
 দ্রাব্যতা গুরুষন্ত্র (2.106)

এবং  $[Ba^{2+}] \times [SO_4^{2-}] = S_{BaSO4} = দ্রার্থাতা গ্রেক্সল (2.107)$  অতএব, কোন দ্রাবের দ্রার্থাতা গ্রেক্সল হচ্ছে একটি নির্দিষ্ট তাপমান্তায় ঐ দ্রাবের সম্পৃক্ত দ্রবণে উৎপন্ন আয়নগর্নালর মোলার গাঢ়ছের গ্রেক্সল। সাধারণভাবে লেখা যায়ঃ

$$AB \rightleftharpoons A^+ + B^-$$
 (2.108)  
কঠিন

যেহেতু [AB] একটি নির্দিণ্ট তাপমাত্রায় ধ্রবক,

দ্রাব্যতা গুর্গফল  $= [A^+] \times [B^-] = K \times [AB] = S_{AB}$  (2.109)  $S_{AB}$  কে AB-র দ্রাব্যতা গুর্গফল বলে। তাহলে দেখা যাচ্ছে যে, কোনা দ্রাবের দ্রাব্যতা গুর্গফল ঐ দ্রাবের সম্পৃত্ত দ্রবণে উৎপক্ষ আয়নগুর্লির মোলার গাঢ়ত্বের সাথে সম্বন্ধযুক্ত। AB লবণের দ্রবণীয়তা যদি  $^{\rm C}$  মোলার হয়, আমরা জানি

$$[A^{+}] = [B^{-}] = [AB] = c$$
  

$$\therefore S_{AB} = [A^{+}] \times [B^{-}] = c^{2}$$
(2.110)

দ্রাব্যতা গ্রেক্স এখানে দ্রবণীয়তার বর্গের (ন্বিতীর ঘাতের) সমান। আবরে দ্রবণীয়তা তাপমান্তার উপর নির্ভর করে। অতএব দ্রাব্যতা গ্রেক্সও তাপমান্তার উপর নির্ভর করবে। যদিও গাঢ়ত্ব বহুভাবে প্রকাশ করা বায়, তব্ দ্রাব্যতা গ্রেক্সলের ক্ষেত্রে দ্রবণ গাঢ়ত্ব মোলার এককে (গ্রাম অনু/লিটার) এবং আয়ন গাঢ়ত্ব প্রতি লিটারে গ্রাম আয়ন এককে প্রকাশ করা হয়। এখানে দ্রবণ যদিও আদর্শ (ideal) নয়, আয়নগ্রনির সক্রিয়তার পরিবর্তে গাঢ়ত্ব লেখা হয়েছে অর্থাৎ সক্রিয়তা এবং গাঢ়ত্ব একই ধরা হয়েছে।

এখন, ধরা ঘাক,  $A_x$   $B_y$  জলে আংশিক দ্রবণীয় একটি কঠিন সাধারণ দ্বিযৌগিক লবণ দ্রবণে x সংখ্যক  $A^{y+}$  আয়ন এবং y সংখ্যক  $B^{x-}$  আয়ন উৎপক্ষ করে:

$$A_x B_y \rightleftharpoons xA^y + +y B^{x-}$$
 (2.111)  
কঠিন

তাহলে, দ্রাব্যতা গ্রন্থেল  $= [A^y +]^x \times [B^{x-}]^y = S_{A_x B_y}$  (2.112) উদাহরণ হিসাবে AgCl-র অধ্যক্ষেপণ সন্বন্ধে আলোচনা করা যাক। AgCl-র দ্রাব্যতা গ্রন্থেল  $25^\circ$  সে. তাপমান্রায়

$$S_{AgCl} = [Ag^{+}] \times [Cl^{-}] = 1.5 \times 10^{-10}$$

এখন মনে কর  $0\cdot 1$  মোলার সিলভার আয়ন দ্বণে  $0\cdot 01$  মোলার HCl দ্বণ যোগ করা হল। তাহলে আয়ন গাঢ়ম্বের গ্রেম্বল দাঁড়াচ্ছে  $[Ag^+]\times[Cl^-]=0\cdot 1\times 0\cdot 01=1\times 10^{-3}$ । যেহেডু  $1\times 10^{-3}>1\cdot 5\times 10^{-10}$ , আয়ন গাঢ়ম্বের গ্রেম্বল দ্রাব্যতা গ্রেম্বলকে অতিক্রম করবে এবং  $Ag^++Cl^-\to AgCl$  বিক্রিয়া সাম্য ডান দিকে প্রসারিত হবে। ফলে AgCl অধ্যক্ষেপণ হতে থাকবে যতক্ষণ পর্যন্ত না আয়ন গাঢ়ম্বের গ্রেম্বল কমে গিয়ে দ্রাব্যতা গ্রেম্বলের সমান হচ্ছে অর্থাং  $[Ag^+]\times[Cl^-]=1\cdot 5\times 10^{-10}$  হচ্ছে। এই অবস্থায় AgCl-র অধ্যক্ষেপণ গতিহার AgCl-র দ্রবীভবনের গতিহার।

দ্রাব্যতা গ্রেকলের নীতি—যখন আয়ন গাঢ়ছের গ্রেকল দ্রাব্যতা গ্রেকলকে অতিক্রম করে তখনই অধ্যক্ষেপণ হয় এবং যখন আয়ন গাঢ়ছের গ্রেকল দ্রাব্যতা গ্রেকলের থেকে কম করা হয় তখন অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত হয়ে যায়। এখানে একটা কথা মনে রাখা দরকার যে, দ্রাব্যতা গ্রেকল কেবলমান্ত স্বল্প দ্রবাহীর কঠিন লবণের সম্পৃত্ত দ্রবণের সাথ্যে সম্বন্ধয়ত্ত। দ্রবণে অপর কোন লবণের গাঢ়ত্ব যদি 0.2—0.3 মোলারের বেশী না হয়, তাহলে দ্রাব্যতা

গ্রহণনের উপর ঐ লবণের প্রভাব অগ্রাহ্য করা হয়। কিন্তু ছাদ্ধ দ্রবণে অপর লবণটির গাঢ়ত্ব 0.8 মোলারের বেশী হয়, তাহলে দর্ট প্রকার সম্ভাবনা দেখা দেয়। (1) অপর লবণটি বিয়োজিত হয়ে সাধারণ (Common) আয়ন উৎপক্ষ ক্রে। (৪) অপর লবণটি বিয়োজিত হয়ে সাধারণ আয়ন উৎপক্ষ করে না। ছাদ সাধারণ আয়ন উৎপক্ষ হয়, তাহলে দ্রবণে একটি আয়নের গাঢ়ত্ব বেড়ে যাবে। যেহেতু দ্রাব্যতা গ্রণফল ধ্রবক, অতএব দ্বিযোগিক লবণের একটি আয়নের গাঢ়ত্ব বাড়লে, অপর আয়নের গাঢ়ত্ব কমতে হয়ে, অর্থাৎ বিয়োজন সাম্য বামদিকে প্রসারিত হয়ে লবণটির দ্রবণীয়তা কমিয়ে দেবে। কিন্তু বাদ সাধারণ আয়ন উৎপক্ষ না হয়, তাহলে দ্রবণে দ্বিযৌগিক লবণের কোন আয়নেরই গাঢ়ত্ব বাড়বে না, পরন্তু দ্রবণে মোট আয়ন গাঢ়ত্ব (ionic strength) বেড়ে যাবে। Debye-Hückel তত্ত্ব অনুযায়ী আমরা জানি যে তাতে উভয় আয়নের সক্রিয়তা গ্রন্থেক (activity coefficient) কমে যাবে। কারণ log fi

 $-AZ^2i\sqrt{I}$ , এখানে  $f^i=$  সক্তিয়তা গুনাংক, A= ধ্রুবক, Zi= আয়নের যোজ্যতা, I= আয়নীয় শক্তি অর্থাৎ দ্রবণে তড়িৎ ক্ষেত্রের পরিমাপক (ionic strength)।

এখন 
$$[A^+] \times [B^-] \times f_{A+} \times f_{B-} =$$
 ধ্রক

সত্তরাং আংশিক দ্রবণীয় লবণটির দ্রবণীয়তা বেড়ে যাবে। এইভাবে তড়িং বিশেলষ্য পদার্থ যোগে দ্রবণীয়তা বৃশ্বিকে বলা হয় লবণ প্রভাব (salt effect)। এবার উদাহরণ স্বর্প ধরা যাক  $PbSO_4$  একটি আংশিক দ্রবণীয় শ্বিয়োগিক লবণ।  $PbSO_4$ -র সম্পৃক্ত দ্রবণে যদি  $H_2SO_4$  অথবা  $(NH_4)_2SO_4$  অথবা  $Pb(NO_3)_2$  যোগ করা হয়, তাহলে  $PbSO_4$ -র দ্রবণীয়তা কমে যাবে। কিন্তু যদি  $KNO_3$  অথবা NaCl যোগ করা হয় তাহলে দ্রবণীয়তা বৃশ্বি পাবে। আবার শ্বিয়োজী অথবা ত্রিযোজী আয়ন যোগ করা হয়, তাহলে দ্রবণীয়তা আরও বেশী বৃশ্বি পাবে।

এখানে একটি কথা মনে রাখা দরকার যে—একই দ্রবণে লবণ প্রভাব (Salt effect) সাধারণ আয়ন প্রভাবকে (Common ion effect) নাকচ করে অর্থাৎ দ্রবণটি দুই প্রভাব হতে এক সংগে মুক্ত হয়।

আণিগক বিশেলষণে যখন দ্রবণে অধ্যক্ষেপণ হয়, তখন দ্রাব্যতা গুণফলের কার্যকারিতা বিশেষভাবে উপলব্ধি করা যায়। অলপ দ্রবণীয় লবণের দ্রবণে আয়নগৃহলির সাথে অদ্রবণীয় লবণের একটি সাম্য বঞ্চায় থাকে। এই সাম্যাবন্ধায় আয়ন গাঢ়ছের গুণুকল হচ্ছে ঐ লবণের দ্রাব্যতা গুণু- ফলের সাথে সমান। যদি পরীক্ষাকালীন দ্রণে আয়ন গাঢ়ছের গর্ণফল দ্রায়াতাগ্রণফলের সমান না হয় তাহলে সিস্টেম্টি নিজেকে এমন-ভাবে ঠিক করে নেবে যাতে ঐ গ্রণফল দর্টি সমান হয়। ধর, কোন লবণের দ্রবণে সাধারণ আয়ন যোগ করে দ্রবণে আয়ন গাঢ়ছের গ্রণফল দ্রায়াতা গ্রণফল থেকে বেশী করা হল, তাহলে কঠিন লবনের অধ্যক্ষেপণ ঘটিয়ে সিস্টেম্টি দ্রণে আয়ন গাঢ়ছ কমিয়ে ফেলবে এবং আগের সাম্যাবস্থা ফিরিয়ে আনবে। ধর, কোন লবণের দ্রবণে যে কোন প্রকারে (জটিল লবণ তৈরী করে অথবা ক্ষীণ তড়িছ বিশেলষ্য পদার্থ তৈরী করে) আয়ন গাঢ়ছের গ্রণফল কমিয়ে ফেলা হল, তাহলে লবণটির অদ্রবণীয় অংশ হতে কিছু অংশ দ্রবীভূত করে সিস্টেম্টি দ্রবণে আয়ন গাঢ়ছ বাড়াবে যতক্ষণ পর্যান্ত না দ্রার্থাতা গ্রেফলেরের সমান হয়, অথবা লবণটি সম্পূর্ণ দ্রবীভূত হবে। যেমন  $PbCl_2$  অধ্যক্ষেপের মধ্যে গাঢ় HCl মেশালে  $PbCl_2^2$ — জটিল যোগ তৈরী হয় এবং  $PbCl_2$  অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত হয়ে যায়।

### 2, 3. তালিকা—স্যাবোরেটরীর তাপমান্রায় দ্রাব্যতা গ্রেণফল

লবণ	দ্রাব্যতা গর্ণফল	লবণ	দ্রাব্যতা গ্র্ণফল
AgBr .	$7.7 \times 10^{-18}$	Fe (OH) 2	4.8×10-16
AgCl	$1.5 \times 10^{-10}$	Fe (OH) 3	$3.8 \times 10^{-38}$
AgI	$0.9 \times 10^{-16}$	FeS	$4.0 \times 10^{-19}$
$Ag_3 (PO_4)$	$1.8 \times 10^{-18}$	$Hg_2Cl_2$	$3.5 \times 10^{-18}$
Ag <sub>2</sub> S	$1.6 \times 10^{-49}$	$\mathbf{Hg_2I_2}$	$1.2 \times 10^{-28}$
Ag <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	$7.7 \times 10^{-5}$	HgS	$4.0 \times 10^{-54}$
Al (OH)	$8.5\times10^{-128}$	MgCO <sub>8</sub>	$1.0 \times 10^{-5}$
BaCO <sub>3</sub>	8·1×10-9	Mg (OH) 2	3·4×10-11
BaC <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	$1.7 \times 10^{-7}$	Mg (NH <sub>4</sub> ) PO <sub>4</sub>	$2.5 \times 10^{-18}$
BaCrO <sub>4</sub>	1.6×10-10	MnS	1.4×10-15
BaSO <sub>4</sub>	$9.2 \times 10^{-11}$	Mn (OH) 2	$7 \times 10^{-15}$
Bi <sub>2</sub> S <sub>8</sub>	1.6×10-72	Nis	$1.4 \times 10^{-24}$
CaCO <sub>3</sub>	4·8×10-9	$PbCl_2$	2·4×10-4
CaC <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	2·6×10-9	PbCrO <sub>4</sub>	$1.8 \times 10^{-14}$
CaF <sub>2</sub>	3·2×10-11	$PbI_2$	8·7×10-9
CaSO.	2·3×10-4	Pb <sub>3</sub> (P0 <sub>4</sub> ) <sub>2</sub>	$1.5\times10^{-82}$
CdS	1.4×10-28	PloS	5·0×10-29

मञ्ज	দ্রাব্যতা গ্রেথফল	লবণ	দ্রাব্যতা গর্ণফল
CoS	3·0×10 <sup>-126</sup>	PbSO <sub>4</sub>	$2.2 \times 10^{-8}$
Co (OH) 2	$1.6 \times 10^{-18}$	SrCO <sub>2</sub>	$1.6 \times 10^{-9}$
Cr (OH) <sub>8</sub>	$3.0 \times 10^{-29}$	SrC <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	5·0×10-8
CuS	$1.0 \times 10^{-44}$	SrSO <sub>4</sub>	$2.8 \times 10^{-7}$
CuCNS	1.6×10-11	ZnS	$1.0 \times 10^{-23}$
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Zn (OH) <sub>2</sub>	$4.5 \times 10^{-17}$

ब्रामाञ्जनिक विस्माया प्रावाजा शृशकन (Solubility product in chemical analysis)—রাসায়নিক বিশেলষণে দ্রাব্যতা গ্রুণফলের গ্রেব্র্ অনেক্খানি। আগেই আমরা জেনেছি—আয়ন গাঢ়ত্বের গ্রেণ্ফল যখন দ্রাব্যতা গ্রন্থকলকে অতিক্রম করে তখনই কেবল অধঃক্ষেপণ স্বর্ হয়। এখানে কয়েকটি কথা মনে রাখা দরকার। প্রথম কথা হচ্ছে— দ্রাব্যতা গ্রেণফল সাম্যাবস্থা বোঝালেও সাম্যাবস্থায় পেশছবার জন্য বিক্রিয়ার গতি সন্বন্ধে কোন আলোকপাত করে না। অধঃক্ষেপণ হতে হলে দ্রাব্যতা গ্রেণফল অবশ্যই অতিক্রম করা প্রয়োজন, কিন্তু তার অর্থ এই নয় যে তৎক্ষণাৎ অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হরে। বস্তৃতপক্ষে কম মাত্রায় (5 মিঃ গ্রাঃ প্রতি 100 মি. লি.) কতকগালে অদ্রবণীয় লবণের যেমন  ${\bf BaSO_4}, {\bf Mg(NH_4)PO_4},$  ইত্যাদি, অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হতে 12 থেকে 48 ঘণ্টা সময় লাগে। দ্বিতীয় কথা হচ্ছে—যেহেতু দ্রাব্যতা গুণফল আয়ন গাঢ়ত্বের গাণুফল এবং ধ্রাবক, অতএব দ্রবণে যে কোন একটি আয়নের গাঢ়ত্ব ৰাড়িয়ে অপরটির গাঢ়ত্ব একটি নির্দিন্ট সীমা পর্ঘনত কমানো যেতে পারে, তবে অপর আয়নটিকে দুবণ হতে সম্পূর্ণরপে সরিয়ে ফেলা যায় না। অবশ্য এতে আয়নটির মাত্রিক (তোলিক) বিশেলষণ কিছু ইতর বিশেষ হয় না। তৃতীয় কথা হচ্ছে—পরীক্ষাকালে দ্রবণে কোন আয়নের অধঃক্ষেপ্ ফেলতে হলে তুল্যাংক অনুপাতের চেয়ে কিছ্ব বেশী বিকারক যোগ করা হয়। তাতে অধঃক্ষেপের পরিমাণ বেড়ে যায় না, পরস্তু বিকারক দ্রবণ খবে বেশী যোগ করা হলে লবণ প্রভাব ফলে অথবা জটিল আয়ন তৈরীর ফলে কিছুটা অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত হয়ে যেতে পারে। সেজন্য অধঃক্ষেপণের জন্য সামান্য বেশী বিকারক দ্রবণ যোগ করতে নির্দেশ দেওয়া হয়।

# আণিগক বিশেষয়ণে পরবরতী গ্রন্থ হতে ${f I}$ গ্রন্থ ক্লোরাইড পৃথকীকরণ-

I গ্রুপে মোট তিনটি ধাতব আয়ন আছে। এরা সকলেই ক্লোরাইডর্পে অধঃক্ষিপ্ত হয়। এখন প্রশ্ন হতে পারে কেন এই তিনটি মাত্র ধাতব আয়ন ক্রোরাইড রূপে অধ্যক্ষিপ্ত হয়? এই প্রশ্নের সমাধান পেতে হলে প্রথমে জানতে হবে সমঙ্গত ধাতব আয়নগর্নালর ক্লোরাইড লবণের দ্রাব্যতা গ্র্ণফল। এখানে স্ক্রিবর্গের জন্য দ্রাব্যতা গ্র্ণফল, S-র পরিবর্গে  $pS(=-\log S)$  লেখা হল। দ্রাব্যতা গ্র্ণফল যত কম হবে, pS মান তত বেশী হবে।

 $pS_{Hg_2Cl_3} = 17.46$ ;  $pS_{AgCl} = 9.82$ ;  $pS_{Pb}Cl_2 = 3.62$ .

অন্যান্য ধাতব ক্লোরাইডগুর্নি জলে অতিশয় দ্রবণীয়। সেজন্য দ্রাব্যতা গ্রন্থল খ্র বেশী এবং সহজে অতিক্রম করতে পারে না। এই তিনটি লবণের মধ্যে  $\mathbf{Hg_2Cl_2}$ -র দ্রাব্যতা গ্রেথল কম, এবং সহজেই অতিক্রম করতে পারে। তারপর হচ্ছে  $\mathbf{AgCl}$  লবণের দ্রাব্যতা গ্রেথল এবং এই দ্রাব্যতা গ্রেথলপত সহজেই অতিক্রান্ত হতে পারে। সেজন্য এই দ্রটি লবণের অধ্যক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয়। কিন্তু  $\mathbf{PbCl_2}$  লবণের দ্রাব্যতা গ্রেথল এদের থেকে বেশী। সেজন্য সম্পূর্ণ অধ্যক্ষেপণ হয় না, আংশিক হয়। তাছাড়া, তাপমান্তা বাড়ালে দ্রাব্যতা গ্রেথলপত বাড়ে। তাই আমরা দেখি গরম করলে  $\mathbf{PbCl_2}$  দ্রবীভূত হয়ে যায়। আমরা আগে দেখেছি সাধারণ আয়ন প্রভাবে জটিল লবণ তৈরী হলে, লবণটি দ্রবীভূত হয়ে যায়। এক্ষেত্রেও  $\mathbf{HCl}$ -র পরিমাণ বেশী হলে এই তিনটি ধাতব আয়নই জটিল ক্লোরাইড যৌগ তৈরী করে এবং দ্রবীভূত হয়ে যায়। স্বৃত্রাং  $\mathbf{I}$  গ্রন্থ অধ্যক্ষেপণের সময়  $\mathbf{HCl}$ -র শক্তিমান ঠিক রাখা প্রয়োজন।

# আণিগক বিশ্লেষণে III B গ্রুপ হতে II (A, B) গ্রুপকে প্থকীকরণ

—II(A, B) গ্রন্থে মোট ৪টি এবং III B গ্রন্থে পটি ধাতব আয়ন আছে। এরা সকলেই সালফাইডর্পে অধঃক্ষিপ্ত হয়। তবে বৈশিষ্ট্য হচ্ছে II গ্রন্থে ধাতব আয়নগর্নল ০০৪ মোলার HCl-র উপস্থিতিতে সম্পৃত্ত H2S দ্বারা অধঃক্ষিপ্ত হয়, কিন্তু এই অবস্থায় III B ধাতব আয়নগর্নল অধঃক্ষিপ্ত হয় না, দবণে থেকে য়য়। স্কৃতরাং ছাঁকন কাগজ (filter paper) দ্বারা দ্ববর্ণটি ছোকে নিলে দ্বিট গ্রন্থের ধাতব আয়নগর্নল পৃথক হয়ে য়য়। III B গ্রন্থের ধাতব আয়নগর্নল পৃথক করার পর NH4Cl+NH4OH-র উপস্থিতিতে সম্পৃত্ত H2S দ্বারা অধঃক্ষিপ্ত হয়। এখন প্রমন হচ্ছে—কেন কেবলমার্ট্র II গ্রন্থের ধাতব আয়নগর্নল HCl-র উপস্থিতিতে সালফাইড অধঃক্ষেপ্র দেয়? কেন III B গ্রন্থের ধাতব আয়নগর্নলর সালফাইড অধঃক্ষেপ্র পেরে হলে দ্বর্ণটিতে NH4Cl ও NH4OH মিশিয়ে ক্ষারীয় করতে হয়? এই প্রশেবর সমাধান ঐ ধাতব আয়নগর্নলর সালফাইড লবণের

দ্রাব্যতা গ্রন্থেকে মান থেকে পাওয়া যাবে। এখানে স্ববিধার জন্য দ্রাব্যতা গ্রন্থেক, S-র পরিবর্তে  $pS(=-\log S)$  লেখা হল।

 $pS_{HgS} = 52.5$ ;  $pS_{PbS} = 29.0$ ;  $pS_{Bl_2S_3} = 71.8$ ;  $pS_{CuS} = 37.4$ ;  $pS_{CdS} = 27.9$ ;  $pS_{ZnS} = 23$ ;  $pS_{MnS} = 14.9$ ;  $pS_{CoS} = 25.5$ ;  $pS_{MiS} = 23.9$ 

আমরা জানি দ্রাব্যতা গ্রেকল, S, যত কম হবে, pS তত বেশী হবে। আমরা উপরের তালিকা থেকে দেখি H গ্রুপের সালফাইডগ্র্নির pS H গ্রুপের সালফাইডগ্র্নির pS থেকে বেশী। স্বতরাং H গ্রুপ সালফাইডগ্র্নির pS থেকে বেশী। স্বতরাং H গ্রুপ সালফাইডগ্র্নির অধঃক্ষেপণ আগে হবে। এখন যদি সাধারণ আয়ন  $H^+$ -র প্রভাব দ্বারা ক্ষীণ অ্যাসিড  $H_2S$ -র বিয়োজন  $H_2S \rightleftharpoons H^+ + HS^-$ 

$$HS^- \rightleftharpoons H^+ + S^{2-}$$

একটি বিশেষ পর্যায়ে সীমায়িত রাখা হয় তাহলে  $III\ B$  গ্রুপ সালফাইড-গর্নার দ্রাব্যতা গর্ণফল অতিক্রম করবে না অর্থাৎ অধঃক্ষেপণ হবে না, কেবলমান্র II গ্রুপ, সালফাইডগর্নার দ্রাব্যতা গর্ণফল অতিক্রম করবে অর্থাৎ অধঃক্ষেপণ হবে। এখন II গ্রুপের HgS এবং  $III\ B$  গ্রুপের ZnS-কে বিশেষভাবে আলোচনার জন্য ধরা বাক। আমরা জানি  $H_2S$  একটি ক্ষীণ অ্যাসিড, আয়নিত হয় এই ভাবেঃ

$$H_2S \rightleftharpoons H^+ + HS^ HS^- \rightleftharpoons H^+ + S^{2-}$$
 $K_1 \leftrightharpoons 9 \cdot 1 \times 10^{-8}$ 
 $K_2 \leftrightharpoons 1 \cdot 2 \times 10^{-18}$ 
 $K_3 \leftrightharpoons 1 \cdot 2 \times 10^{-18}$ 

এবং

$$K_{H_2S} = \frac{[H^+]^2[S^{2-}]}{H_2S]} = K_1 \times K_2 = 1 \times 10^{-22}$$
অতএব  $[S^{2-}] = \frac{1 \times 10^{-22} \times [H_2S]}{[H^+]^2} = \frac{1 \times 10^{-22} \times 0 \cdot 1}{[H^+]^2}$ 
 $= \frac{1 \times 10^{-23}}{[H^+]^2}$  মোলার

(সাধারণ তাপমাত্রায় জলে  $\mathbf{H}_2 S$ -র দ্রবণে  $[\mathbf{H}_2 S\,] \underline{\otimes}\, 0\cdot 1$  মোলার)

যেহেতু  $S^2-$  আয়ন গাঢ়ম্ব  $H^+$  আয়ন গাঢ়ম্বের বর্গের ব্য়স্তান্পাতিক,  $H^+$  আয়ন গার্ড্য কমালে অথবা বাড়ালে  $[S^2-]$  বাড়বে অথবা কমবে। এখন ধরা যাক, দ্রবংগ  $[H^+]=0$  ও মোলার

তাহলে 
$$[S^{2-}] = \frac{1 \times 10^{-23}}{(0 \cdot 3)^2} = 1 \cdot 1 \times 10^{-22}$$
 মোলার

মনে কর, দ্রবণে Hg এবং Zn আছে প্রতি লিটারে 5 গ্রাম। তাহলে দ্রবণে Hg-র গাঢ়ত্ব হয়  $\frac{5}{200\cdot 6}$  মোলার অথবা  $2\cdot 5\times 10^{-2}$  মোলার এবং দ্রবণে Zn-র গাঢ়ত্ব হয়  $\frac{5}{65\cdot 4}$  মোলার অথবা  $7\cdot 6\times 10^{-2}$  মোলার।  $^{9+}]\times[S^{2-}]=[2\cdot 5\times 10^{-2}]\times[1\cdot 1\times 10^{-22}]$   $=2\cdot 75\times 10^{-24}\gg S_{Hg8}$ 

এবং  $[Zn^{2+}] \times [S^{2-}] = [7.6 \times 10^{-2}] \times [1.1 \times 10^{-22}]$ =  $8.36 \times 10^{-24} < S_{ZmS}$ 

এক্ষণে দেখা যাছে  $S_{\rm BSS}$  মান অতিক্রম করেছে, সন্তরাং  ${\rm HgS}$  অধ্যক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয়, কিন্তু  $S_{\rm ZnS}$  মান অতিক্রম করে নাই, সন্তরাং এখানে  ${\rm ZnS}$  অধ্যক্ষেপণ সন্তর্ন হবে না। কিন্তু যদি দ্বণে  ${\rm NH_4Cl}$  ও  ${\rm NH_4OH}$  মিশিয়ে দ্বণিট ক্ষারীয় করা হয় ( ${\rm H^+}$  আয়ন গাঢ়ম্ব কমানো হয়) তাহলে দ্বণে  ${\rm H_2S}$ -র বিয়োজনমাত্রা বেড়ে যায়। ধরা ঘাক ক্ষারীয় দ্বণে [ ${\rm H^+}$ ] কমে গিয়ে হয়েছে  $1\times 10^{-8}$  মোলার তাহলে দ্বণে

$$\begin{bmatrix} S^{2-} \end{bmatrix} = \frac{1 \times 10^{-28}}{(1 \times 10^{-8})^3} = 1 \times 10^{-7}$$
 মোলার এখন  $\begin{bmatrix} Zn^{2+} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} S^{2-} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 7 \cdot 6 \times 10^{-2} \end{bmatrix} \times \begin{bmatrix} 1 \times 10^{-7} \end{bmatrix} = 7 \cdot 6 \times 10^{-7} \gg S_{Zn^8}$ 

এখন ZnS মান অতিক্রম করেছে, অতএব ZnS অধ্যক্ষেপণ সম্পূর্ণ হবে। এই প্রসংগে একটা কথা আলোচনা করার প্রয়োজন। তালিকা থেকে দেখা যায়  $pS_{cd}$  III B গ্রন্থ সালফাইডগ্রন্থির pS মানের খনুব কাছাকাছি। সন্তরাং দ্রবণে  $[H^+]$ -র তারতম্য হলেই CdS-র সাথে III B গ্রন্থ সাল্ফাইডগ্রন্থির সহ-অধ্যক্ষেপণ (Co-precipitation) হওয়া খনুবই স্বাভাবিক।

আণিক বিশেষণে পরবতী গ্রুপ হাইড্রোক্সাইড থেকে III A গ্রুপ হাই-ড্রোক্সাইড গ্রুলির পৃথকীকরণ।

 $pS_{Fe(OH)_3} = 37.4$ ;  $pS_{Al(OH)_3} = 22.1$ ;  $pS_{Or(OH)_3} = 28.5$ ;  $pS_{Oo(OH)_2} = 17.8$ ;  $pS_{Nl(OH)_2} = 17.1$ ;  $pS_{Za(OH)_2} = 17.0$ ;  $pS_{Mn(OH)_2} = 13.4$ ;  $pS_{Mg(OH)_2} = 10.5$ 

উপরের তালিকা থেকে ব্রুতে পারা বাচ্ছে বে, III A গ্রুপ হাইড্রোক্সাইড-

গ্রালর pS মান পরবর্তী গ্রুপের অপর হাইড্রোক্সাইডগ্রালর pS মান থেকে অনেক বেশী। স্তরাং III A গ্রুপ হাইড্রোক্সাইডগ্র্যালর অধ্যক্ষেপণ আগে হবে। অধ্যক্ষেপণ বিকারক হিসাবে  $NH_4OH$  দ্রবণ ব্যবহার করা হয়।

$$NH_4OH \rightleftharpoons NH_4+OH-$$

আমরা জানি  $NH_4OH$  একটি ক্ষীণ ক্ষারক। এখন যদি  $NH_4OH$  এর বিয়োজন একটি বিশেষ পর্যায়ে সীমায়িত রাখতে হয় অর্থাৎ  $OH^-$  গাঢ়ম্ব সীমায়িত রাখতে হয়, তাহলে সাধারণ আয়ন,  $NH_4^+$ , দূবণে যোগ করতে হবে। সাধারণত  $NH_4Cl$  লবণ যোগ করা হয়

 $NH_4Cl \Rightarrow NH_4++Cl-NH_4Cl$  তড়িৎ বিশেষয় পদার্থ, সত্তরাং দ্রবণে সম্পূর্ণরূপে বিয়োজিত হয় এবং  $NH_4OH$ -র বিয়োজন সাম্যকে সাধারণ আয়ন প্রভাব স্বারা বাম দিকে প্রসারিত করে। আমরা দেখেছি (2,5) পরিচ্ছেদ, উদাহরণ, 3.) এক লিটার  $0\cdot 1$  মোলার অ্যামোনিয়া দ্রবণে এক গ্রাম তুল্যাংক  $NH_4Cl$  মেশালে অ্যামোনিয়ার বিয়োজন মান কমে যায় এবং  $OH-10\cdot 0013$  থেকে কমে গিয়ে  $1\cdot 8\times 10^{-5}$  হয়। আজিগক পরীক্ষাকালে সাধারণত দ্রবণে  $NH_4+1$  হয়  $3\cdot 0$  মোলার, স্কেরাং OH-1 আরও কমে যাবে।

$$[OH^{-}] = \frac{K_b \times [NH_8]}{[NH_4^{+}]} = \frac{1 \cdot 8 \times 10^{-5} \times 0 \cdot 1}{3}$$
  
=  $6 \cdot 0 \times 10^{-7}$  (Alleria)

এই অলপ মাত্রার  $OH^-$  গাঢ়ত্বে III A গ্রন্থ হাইড্রোক্সাইডগন্থির দ্রাব্যতা গন্থফল অতিক্রম করে এবং অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয়, কিন্তু পরবর্তী গ্র্প হাইড্রোক্সাইডগন্থির দ্রাব্যতা গন্থফল অত কম  $OH^-$  গাঢ়দ্বের জন্য অতিক্রম করতে পারে না, এবং সেজন্য অধঃক্ষেপণ হয় না। উদাহরণস্বরূপ  $Fe(OH)_3$  ও  $Mg(OH)_2$ -র অধ্যক্ষেপণ সম্বন্ধে আলোচনা করা যাক। যদি আইরন ও ম্যাগনেসিয়াম প্রত্যেকের দ্রবণে আয়ন গাঢ়দ্ব হয়  $3\cdot 0\times 10^{-2}$  মোলার, তাহলে

$$\begin{split} [\text{ Fe}^{\text{B}+}] \times [\text{ OH}^-]^3 &= [3 \times 10^{-2}] \times [6 \times 10^{-7}]^3 \\ &= 6 \cdot 6 \times 10^{-21} \\ \text{Since } [\text{ Fe}^{3+}] \times [\text{ OH}^-]^8 \geqslant S_{\text{Fe}(\text{OH})_8} \\ \text{are } [\text{ Mg}^{2+}] \times [\text{ OH}^-]^2 &= [3 \times 10^{-2}] \times [6 \times 10^{-7}]^2 \\ &= 1 \cdot 1 \times 10^{-14} \\ \text{Since } [\text{ Mg}^{2+}] \times [\text{ OH}^-]^2 \ll S_{\text{Mg}(\text{OH})_9} \end{split}$$

অতএব  $3\cdot 0$  মোলার  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে  $Fe(OH)_8$ -র অধ্যক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয়, কিল্ডু  $Mg(OH)_2$ -র অধ্যক্ষেপণ স্বর্ হয় না।

আংশিক অখ্যক্ষেপণ ও দ্রাব্যতা গুনুষকা (Fractional precipitation and Solubility product)—মনে কর একটি দ্রবণে এমন দুটি অ্যানায়ন মিশ্রণ আছে যে একটি বিকারকের দ্বারা দুটি অ্যানায়নই অধ্যক্ষিপ্ত হয়। বেমন কোন একটি দ্রবণে ক্লোরাইড আয়ন ও আয়োডাইড আয়নের মিশ্রণ আছে। তারমধ্যে  $\mathbf{Hg_2(NO_3)_2}$  দ্রবণ যোগ করলে কোনটি আগে অধ্যক্ষিপ্ত হবে  $\mathbf{Hg_2I_2}$  অথবা  $\mathbf{Hg_2Cl_2}$ ? দ্বিতীয় লবণটির অধ্যক্ষেপণ স্কুর্ হওয়ার আগে প্রথম লবণটির অধ্যক্ষেপণ কতথানি সম্পূর্ণ হবে? আমরা  $\mathbf{2}$ ,  $\mathbf{3}$ . তালিকা থেকে জানি,  $\mathbf{Hg_2I_2}$  ও  $\mathbf{Hg_2Cl_2}$ -র দ্রাব্যতা গুনুষকা  $\mathbf{1} \cdot \mathbf{2} \times \mathbf{10}^{-28}$  ও  $\mathbf{3} \cdot \mathbf{5} \times \mathbf{10}^{-18}$ 

$$[Hg_2^{2+}] \times [Cl^-]^2 = 3.5 \times 10^{-18}$$
 (2.114)

যেহেতু  $\mathbf{H}\mathbf{g}_{2}\mathbf{I}_{2}$ -র দ্রাব্যতা গ্রেফল কম, স্তরাং  $\mathbf{H}\mathbf{g}_{2}\mathbf{I}_{2}$  প্রথমে অধংক্ষিপ্ত

হবে। যখন  $[Hg_2^{2+}]> \frac{S_{Hg_2^{2}l_2}}{[CI^-]^s}$  হবে, তখনই  $Hg_2^{2}Cl_2$  অধঃক্ষেপণ স্বর হবে এবং একই সংগে অধঃক্ষিপ্ত হবে। যখন  $Hg_2^{2}Cl_2$  অধঃক্ষেপণ স্বর হবে, তখন  $Hg_2^{2+}$  আয়নের সাথে উভয় লবণের সাম্য বজায় থাকবে অর্থাং

$$[Hg_2^{2+}] = \frac{S_{Hg_2^{I_2}}}{[I^-]^2} = \frac{S_{Hg_2^{C_{I_2}}}}{[C^{I^-}]^2}$$
(2.115)

$$\underline{\begin{bmatrix} I^{-} \end{bmatrix}^{2}} = \frac{S_{Hg_{2}I_{2}}}{S_{Hg_{2}CI_{2}}} = \frac{1 \cdot 2 \times 10^{-28}}{3 \cdot 5 \times 10^{-18}}$$

$$= \frac{1}{2 \cdot 9 \times 10^{10}} \tag{2.116}$$

অতএব দ্রবণে আয়োডাইড আয়ন ও ক্লোরাইড আয়নের গাঢ়ম্বের বর্গের অনুপাত এক হাজার কোটির একভাগ হবে, তখনই  $\mathbf{Hg_2Cl_2}$  অধ্যক্ষেপণ স্বর্হ হবে।

উদাহরণ 1.  $Pb_3(PO_4)_2$ -র দ্রাব্যতা গ্রেফল  $1.5 \times 10^{-32}$ ; তাহলে  $Pb_8(PO_4)_2$ -র দ্রাব্যতা প্রতি লিটারে কত গ্রাম হবে?

$$Pb_{3} (PO_{4})_{2} \rightleftharpoons 3Pb^{2} + +2PO_{4}^{3} -$$
S
3S
2S

বদি দাব্যতা = S মোল/লিটার হয়, তাহলে আমরা জানি

$$S_{Pb_8(PO_4)_2} = [Pb^{2+}]^3 [PO_4^{3-}]^2 = (3S)^3 \times (2S)^2$$
  
=  $108 S^5 = 1.5 \times 10^{-32}$ 

অতএব 
$$S=1.7\times10^{-7}$$
 মোল/লিটার  $=6.1\times10^{-5}$  গ্রাম/লিটার

উদাহরণ 2. 0.25 মোলার HCl দ্রবণে প্রচন্ন পরিমাণে  $H_2S$  প্রবাহিত করে অধ্যক্ষেপণের পর দ্রবণে ক্যাডিমিয়াম আয়নের সর্বোচ্চ গাঢ়ত্ব মান কত হবে? দেওয়া আছে  $S_{CdS}=5.5 imes 10^{-25}$ ।

এখন  $0\cdot25$  (M)  $ext{HCl}$  দ্বেণে  $[S^{2-}]=1\cdot7 imes10^{-22}$  মোল/লিটার  $[Cd^{2+}] imes[S^{2-}]=5\cdot5 imes10^{-25}$ 

অতএব 
$$[Cd^{2+}] = \frac{5.5 \times 10^{-25}}{[S^{2-}]} = \frac{5.5 \times -10^{25}}{1.7 \times 10^{-22}}$$
 $= 3.2 \times 10^{-3}$ মোল/লিটার

উদাহরণ  $3.~0\cdot02$  মোলার  ${
m KI}$  দূবণে  ${
m PbI}_{2}$ -র দূাব্যতা কত? দেওয়া আছে  ${
m S}_{{
m PbI}_2}=8\cdot3\times10^{-9}$ ।

$$PbI_{2} \rightleftharpoons Pb^{2+} +2I^{-}$$
  
 $S_{PbI_{2}} = [Pb^{2+}] \times [I^{-}]^{2} = 8.3 \times 10^{-9}$ 

মনে কর  $PbI_{2}$ -র দাব্যতা S গ্রাম মোল/লিটার তাহলে  $[Pb^{2+}] = S$ ;  $[I^{-}] = 2S + 0.02$ 

অতএব  $S(2S+0.02)^2=8.3\times10^{-9}$  এখন 2S-কে গণ্য না করে,  $S(0.02)^2=8.3\times10^{-9}$ 

অর্থাৎ S $=2\cdot1 imes10^{-9}$  মোল/লিটার

উদাহরণ 4. যদি 50 মি.লি.  $5 imes 10^{-4}$  মোলার  ${
m Ca(NO_8)_2}$  দ্রবণ 50

মি. লি.  $2 imes 10^{-4}$  মোলার NaF দ্রবণে মেশানো হয়, তাহলে কি  $CaF_2$  অধর্মকপ্ত হবে?  $S_{CaF_2} = 1 \cdot 7 imes 10^{-10}$ 

$$CaF_2 \rightleftharpoons Ca^{2+} + 2F^-$$

$$[Ca^{2+}] = \frac{5 \times 10^{-4}}{100} \times 50 = 2.5 \times 10^{-4}$$
 মোলার

$$[F^-] = \frac{2 \times 10^{-4}}{100} \times 50 = 1 \times 10^{-4}$$
 মোলার

এখন [ 
$$Ca^{2+}$$
 ] $\times$ [  $F^-$  ] $^2$  =  $(2.5 \times 10^{-4}) \times (1 \times 10^{-4})^2$   
=  $2.5 \times 10^{-12} < S_{CaF_0}$ 

আমরা এখানে দেখছি  $\dot{C}_aF_2$ -র দ্রাব্যতা গ্র্ণফল অতিক্রম করতে পারে নাই। সেজন্য  $\dot{C}_aF_2$  অধ্যক্ষিপ্ত হবে না।

# তৃতীয় অধ্যায়

## कृष्टिन जामून (Complex Ions)

### 3, 1. बाबशातिक त्रनाम्यत क्रिक आमन

ব্যবহারিক রসায়নে জটিল আয়নের গ্রেন্থ অপরিসীম। এক বা একাধিক সরল ধাতব আয়নের সাথে একাধিক সরল অ্যানায়ন অথবা প্রশম অণ্রের মিলনের ফলে জটিল আয়ন উৎপদ্ম হয়। এখানে কতকগর্নল উদাহরণ দিয়ে আলোচনা করা হল।

(ক) যখন AgNO<sub>3</sub> দূবণে KCN দূবণ যোগ করা হয়—প্রথমে AgCN-র সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়,

$$Ag^+ + CN^- \rightleftharpoons AgCN \downarrow$$
 (3.1)

কারণ দ্রবণে AgCN-র দ্রাব্যতা গ্র্ণফলের মান অতিক্রম করে। কিন্তু বেশী পরিমাণ KCN দূরণ যোগ করলে ঐ সাদা অধ্যক্ষেপ দূরীভূত হয় এবং জটিল আয়ন উৎপক্ষ হয়।

AgCN (কঠিন)  $+CN^-$  (অতিরিম্ভ)  $\rightleftharpoons$   $[Ag(CN)_2]^-$  (3.2) উত্ত দ্রুবেণ  $H_2S$  গ্যাস চালনা করলে কালো  $Ag_2S$ -র অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় অর্থাৎ ঐ জটিল আয়ন বিয়োজিত হয়:

$$[Ag(CN)_2]^- \rightleftharpoons Ag^+ + 2CN^- \qquad (3.3)$$

(3·3) সমীকরণে ভরত্বিয়া সূত্র প্রয়োগ করে আমরা ঐ জটিল আয়নের বিয়োজন ধ্রুবক অথবা অস্থায়িত্ব ধ্রুবক (instability constant) পাই।

#### সাধারণ তাপমাত্রার

$$K_{t} = \frac{[Ag^{+}] \times [CN^{-}]^{2}}{[Ag(CN)_{2}^{-}]} = 1.0 \times 10^{-21}$$
 (34)

দ্রবণে  $CN^-$  আরনের পরিমাণ বেশী আছে—একথা মনে রেখে এবং (-1) সমীকরণ দেখে আমরা সহজেই উপলব্ধি করতে পারি যে দ্রবণে [A-1] খুবই কম এবং এত কম যে  $S_{AgON}$  মান অতিক্রম করতে পারে  $\overline{A}$  । এখানে সাধারণ আরন দ্রারা জটিল আরন উৎপদ্ম হল।

(খ) এখন কঠিন AgCl-র অ্যামোনিয়া দ্রবণে দ্রবণীয়তা সম্বন্ধে আলোচনা করা যাক।

$$Ag^{+}+Cl^{-} \rightleftharpoons AgCl \tag{3.5}$$

AgCl (কঠিন)  $+2 \text{ NH}_8 \Rightarrow [\text{Ag (NH}_8)_2]^+ + \text{Cl}^-$  (3.6) জটিল আয়নের বিয়োজন হয় এইভাবেঃ

$$[Ag(NH3)2]+ \rightleftharpoons Ag+ + 2NH3$$
 (3.7)

এবং অস্থায়িত্ব ধ্রুবক,

$$K_1 = \frac{[Ag^+] \times [NH_8]^2}{[Ag(NH_8)_2^+]} = 6.8 \times 10^{-8}$$
 (3.8)

(3·8) সমীকরণ দেখে সহজে বোঝা যায় যে, দ্রবণে জটিল আয়নের বিয়োজন জনিত  $[Ag^+]$  খুবই কম।

জাটল আয়নের বিয়োজন ধ্রুবকের মান তার স্থায়িত্ব ধ্রুবক মানের বিপরীত (reciprocal)। বিয়োজন ধ্রুবক যত কম হবে, জটিল আয়নের স্থায়িত্ব তত বেশী হবে। ব্যবহারিক রসায়নে জটিল আয়ন তৈরী করে দর্টি ধাতব আয়নকে পৃথক কবা যায়। হয় দর্টি ধাতব আয়নের মধ্যে একটি জটিল আয়ন তৈরী করে, অপরটি করে না, নতুবা উভয়েই জটিল আয়ন উৎপক্ষ করে এবং একটি জটিল আয়নের স্থায়িত্ব মান অপরটি অপেক্ষা কম। যেমন দ্রবণে কপার হতে ক্যাডমিয়াম পৃথক করার জন্য ঐ দ্রবণে KCN যোগ করে প্রথমে দর্টি জটিল সায়ানাইড আয়ন তৈরী করা হয়ঃ

$$Cu^{2} + +2CN^{-} \rightleftharpoons Cu (CN)_{2}$$
 (3.9)

$$Cu (CN)_2 \rightleftharpoons Cu (CN) + \frac{1}{2} (CN)_2$$
 (3.10)

$$Cu (CN) + 3CN^{-} \rightleftharpoons [Cu (CN)_{4}]^{3-}$$
(3.11)

$$Cd^{2+} + 2CN^{-} \rightleftharpoons Cd(CN)_{2}$$
 (3.12)

$$Cd(CN)_{2}+2CN^{-} \rightleftharpoons [Cd(CN)_{4}]^{2}$$
 (3.13)

কিন্তু  $[Cd(CN)_4]^2$ — আয়নের স্থায়িত্ব মান  $[Cu(CN)_4]^3$ — আয়নের স্থায়িত্ব মান থেকে কম  $(3\cdot 1$  তালিকা)। স্তরাং ঘখন ঐ মিশ্রণে  $H_2S$  গ্যাস চালনা করা হয়, তখন কপারের জটিল আয়ন ভাঙ্গে না, কিন্তু ক্যাডিমিয়ামের জটিল আয়ন ভেঙ্গে যায় এবং হল্দ CdS অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়ঃ

$$[Cd(CN)]_4^{1/2-} \rightleftharpoons Cd^{2+} + 4CN^{-}$$
 (3.14)

$$Cd^{2+} + S^{2-} \rightleftharpoons CdS \downarrow \tag{3.15}$$

ষ্ঠািদও  $S_{ous} < S_{ods}$  ( $2\cdot 3$  তালিকা), জটিল সায়ানাইড আয়নের স্থায়িত্ব মান বেশী থাকার জন্য CuS-র অধ্যক্ষেপণ হয় না।

এবার আমরা কিছ্ ফটিল হাইড্রোক্সাইড যৌগের বিষয় আলোচনা করব। কিছ্ উভধমী ধাতব আয়ন আছে (2,2) পরিচ্ছেদ) যারা অ্যাসিড ও ক্ষারক উভয়ের সংগাই বিক্রিয়া করে এবং ছেটিল যৌগ উৎপাম করে। যেমন  $Al^{3+}$ ,  $Zn^{2+}$ ,  $Sn^{2+}$ ,  $Sn^{4+}$ ,  $Pb^{2+}$ ,  $Pb^{4+}$ , ইত্যাদি। এই সকল ধাতব আয়নগর্নল তীর ক্ষারক NaOH-র সাথে মিলিত হয়ে জর্মিল হাইড্রোক্সাইড যৌগ উৎপাম করে। যখন NaOH দ্রবণ ধীরে ধীরে  $Al_2(SO_4)_3$  দ্রবণে মেশান হয় তখন প্রথমে একটি সাদা  $Al(OH)_3$  অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। অতিরিক্ত NaOH দ্রবণ মেশালে অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত হয়ে যায় এবং একটি জটিল যৌগ সোডিয়াম অ্যালম্মনেট,  $Na[Al(OH)_4]$ , উৎপাম হয়ঃ

$$Al^{8+} + 3OH^{-} \rightleftharpoons Al (OH)_{3}$$
 (3.16)

$$Al(OH)_8+OH^- \rightleftharpoons [Al(OH)_4]^-$$
 (3.17)

ক্রোমিক হাইড্রোক্সইড অন্বর্প জটিল যৌগ উৎপন্ন করেঃ

$$2Cr (OH)_3 + 4NaOH + 3H_2O_2 \Rightarrow 2Na_2 [CrO_4] + 8H_2O$$
(3.18)

কিন্তু আইরন হাইড্রোক্সাইড অন্রংপ জটিল যৌগ উৎপক্ষ করে না। সেজন্য আণ্গিক বিশেলষণে  $\Pi HA$  গ্রুপে হাইড্রোক্সাইড জটিল যৌগ উৎপক্ষ করে  $Fe^{8+}$  আয়ন থেকে  $Al^{3+}$  ও  $Cr^{8+}$  আয়নকে পৃথক করা হয়। কয়েকটি জটিল সায়ানাইড যৌগের ব্যবহার সম্বন্ধে আমরা আগেই আলোচনা করেছি। এখানে আরও কয়েকটি জটিল সায়ানাইড যৌগের উল্লেখ করব। এদের মধ্যে পটাসিয়াম ফেরো সায়ানাইড আমাদের বেশী পরিচিত। ফেরাস সায়ানাইড দ্রবণে KCN দ্রবণ মেশালে পটাসিয়াম ফেরো সায়ানাইড অথ্নিং ফেরো সায়ানাইড আয়ন উৎপক্ষ হয়ঃ

Fe (CN) 
$$_2+4$$
 KCN  $\rightleftharpoons$  K<sub>4</sub> [Fe (CN)  $_6$ ] (3.19),

Fe (CN)  $_2+4$  KCN  $\rightleftharpoons$  [Fe (CN)  $_6$ ] (3.20).

(3.20) সমীকরণের বিক্রিয়া সাম্য ডানদিকেই বেশী প্রসারিত হয় এবং ফেরো সায়ানাইড আয়নের  $\mathbf{K}_1$  খুব কম। এত কম বে  $\mathbf{K}_4$   $\mathbf{Fe}(\mathbf{CN})_6$   $\mathbf{I}$  দ্বণে  $\mathbf{Fe}^2$ + আয়ন অথবা  $\mathbf{CN}^-$  আয়নের উপঙ্গিত এখনও পর্যত কোন উপারে নির্ণয় করা যায় নাই। এক কথায় এই জটিল আয়নটি

খ্বই স্থারী। অপর জটিল সায়ানাইড যোগগ্বলির মধ্যে নিশ্নলিখিত যোগগ্বলি উল্লেখযোগ্যঃ

[ Fe (CN) 
$$_6$$
 ]<sup>3-</sup>, [ Co (CN)  $_6$  ]<sup>4-</sup>, [ Co (CN)  $_6$  ]<sup>3-</sup>, [ Hg (CN)  $_4$  ]<sup>2-</sup>, [ Cu (CN)  $_4$  ]<sup>3-</sup>, [ Cd (CN)  $_4$  ]<sup>2-</sup>, [ Ni (CN)  $_4$  ]<sup>2-</sup> are [Zn (CN)  $_4$  ]<sup>2-</sup>]

জটিল হ্যালাইড যোগগালির মধ্যে উল্লেখযোগ্যঃ

আ্যানায়ন-বিনিময়ী রেজিনের (Anion-exchange resin) সাহাছ্যে আমরা এদের পরস্পরের থেকে পৃথক করতে পারি। স্তরাং ধাতব আয়ন পৃথকী-করণে জটিল যৌগে রুপান্তর বিশেষ কাব্দে লাগে।

 ${
m Co^{8+},~Cu^{2+},~~Cd^{2+},~~Zn^{2+},~~}$  ইত্যাদি অ্যামানিয়া অথবা জৈবআ্যামিনগ্রনির সাথে মিলিত হয়ে জটিল অ্যামিন যৌগ উৎপন্ন করেঃ

$$\text{Co}^{8+} + 6 \text{ NH}_3 \rightleftharpoons [\text{Co}(\text{NH}_3)_6]^{3+}$$
 (3.21)

$$Zn^{2+} + 4NH^3 \rightleftharpoons [Zn(NH_3)_4]^{2+}$$
 (3.22)

$$Cu^{2+} + 2 en \implies [Cu (en)_{2}]^{2+}$$
 (3.23)

$$\begin{bmatrix} en = CH_2-NH_2 \\ CH_2-NH_2 \end{bmatrix}$$

বর্তমানক, ল EDTA অর্থাৎ ইথিলিনডাইঅ্যামিন টেট্রা অ্যাসেটিক অ্যাসিড বৈশেলবিক রসায়নবিদগণের কাছে স্ক্পরিচিত। সাধারণতঃ এই অ্যাসিডের ডাই সোডিয়াম লবণ ব্যবহার করা হয় এবং জলীয় দ্রবণে  $H_2Y^{2-}$  আয়ন হিসাবে থাকে। সাধারণতঃ ধাতব আয়নগর্নুলির সাথে 1:1 জটিল যোগ উৎপদ্ম করে।  $M^{2+}$  ক্যাটায়নের সাথে বিক্রিয়াটি লেখা হয় এই ভাবেঃ

$$M^{2+} + H_2Y^{2-} = MY^{2-} + 2H^+ \tag{3.24}$$

द्यम्, 
$$Ca^{2+} + H_2Y^{2-} \rightleftharpoons CaY^{2-} + 2H^+$$
 (3.25)

আয়তনিক বিকারক (Volumetric reagent) হিসাবে আয়তনিক বিশ্লেষণে খুবই কাজে লাগে এবং অধিকাংশ ধাতব আয়নই এই বিকারক শ্বারা অনুমাপন (titration) করা হয়।

ইহা ছাড়া আরও অনেক জৈব অ্যাসিড ও হাইড্রোক্সিল যৌগ আছে, যেমন

অক্সালিক, সাইট্রিক, টারটারিক অ্যাসিড এবং গ্লিসারিণ, শর্করা (Sugar), ইত্যাদি কতকগ্নলি ধাতব আয়নের ( $Cu^{2+}$ ,  $Fe^{8+}$ ,  $Al^{8+}$ ,  $Cr^{8+}$ , ইত্যাদি) সাথে জটিল যোগ উৎপান করে।

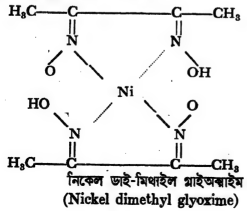
অনেক সময় বৈশ্লেষিক রসায়নে জটিল আয়ন তৈরীর পদ্ধতিকে অবদমনের (masking) কাজে লাগানো হয়। অবদমনকারক  $(masking \ agent)$  হচ্ছে এমন একটি বিকারক যা পরীক্ষাকালে বিঘাকারী ধাতব আয়নগর্নলর সাথে জটিল যোগ উৎপার করে ঐ আয়নগর্নলকে নিজম্ব বিক্লিয়া থেকে অবদমিত করে রাখে অর্থাৎ কার্য্যক্ষেত্রে অনেক সময় দাতা (donor) অণ্যকে অথবা আয়নকে অবদমনকারক হিসাবে ব্যবহার করা হয়। যেমন, স্ক্রুরোরাইড আয়ন  $Fe^{3+}$ ,  $Al^{3+}$  ইত্যাদি জটিল স্নোরো আয়ন উৎপাদনে সক্ষম ধাতব আয়নকে অবদমিত করে, টারট্রেট আয়ন  $Cu^{2+}$ ,  $Fe^{3+}$ ,  $Nb^{5+}$ , ইত্যাদি জটিল টারট্রেট আয়ন উৎপাদনে সক্ষম ধাতব আয়নকে অবদমিত করে, টারটেট আয়ন স্ক্রম ধাতব আয়নকে অবদমিত করে, টারটেট আয়ন স্ক্রম ধাতব আয়নকে অবদমিত করে, ইত্যাদি জটিল টারটেট

## 3, 1. তালিকা জটিল আয়নের অস্থায়িত্ব ধ্বেক (Instability constants)

$[Ag(CN)_2 \rightarrow Ag + 2CN \rightarrow$	$1.0 \times 10^{-21}$
$[Ag(NH_3)_2]^+ \rightleftharpoons Ag^+ + 2NH_3$	$6.8 \times 10^{-8}$
$[Ag(S_2O_3)_2]^{3-} \rightleftharpoons Ag^+ + 2S_2O_3^{2-}$	$1.0 \times 10^{-18}$
$[Cu(CN)_4]^{3-} \rightleftharpoons Cu^+ + 4CN^-$	$5.0 \times 10^{-28}$
$[\operatorname{Cu}(\mathrm{NH}_3)_4]^{2+} \rightleftharpoons \operatorname{Cu}^{2+} + 4\mathrm{NH}_3$	$4.6 \times 10^{-14}$
$[\operatorname{Cd}(\operatorname{NH}_3)_4]^{2+} \rightleftharpoons \operatorname{Cd}^{2+} + 4\operatorname{NH}_3$	$2.5 \times 10^{-7}$
$[\operatorname{Cd}(\operatorname{CN})_4]^{2-} \rightleftharpoons \operatorname{Cd}^{2+} + 4\operatorname{CN}^{-}$	1.4×10-17
$[CdI_4]^{2-} \rightleftharpoons Cd^{2+} + 4I^{-}$	$5.0 \times 10^{-7}$
$[HgCl_4]^{2-} \rightleftharpoons Hg^{2+} + 4Cl^{-}$	$6.0 \times 10^{-17}$
$[HgI_4]^{2-} \rightleftharpoons Hg^{2+} + 4I^{-}$	$5.0 \times 10^{-81}$
$[\operatorname{Co}(\mathrm{NH_3})_6]^{3+} \rightleftharpoons \operatorname{Co}^{8+} + 6\mathrm{NH_3}$	$2.2 \times 10^{-34}$
$[Zn (NH_3)_4]^{2+} \rightleftharpoons Zn^{2+} + 4NH_3$	$2.6 \times 10^{-10}$
$\int Zn (CN) A^{2-} \Rightarrow Zn^{2+} + 4CN^{-}$	$2.0\times10^{-17}$

3, 2. बन्न त्योभ अथवा किल्लिट्सीम (Chelate Compounds)... বৈশ্বেষিক রসায়নে বলয়কারী (Chelating) বিকারকগালির মালা অপরিসীম। ইহারা ধাতব আয়নের আয়তনিক (Volumetric) ও তোলিক (gravimetric) বিশেলষণে খুবই ব্যবহৃত হয় এবং বিদ্যকারী আয়ন অপসারণের জন্য অবদমনকারক হিসাবে বহু, বৈশ্বেষিক পন্ধতিতে বিশেষ উপযোগী। সেজন্য এখানে সংক্ষেপে বলয় যৌগের উল্লেখ প্রয়োজন মনে করি। বদি কোন একটি কো-অর্ডিনেটিং গ্রুপ্ (Co-ordinating group) একাধিক কো-অভিনেশন সংখ্যা (Co-ordination number) পরেণ করে একটি ধাতব আয়নের সাথে বলয়াকার জটিল যৌগ তৈরী করে, ভাহলে ঐ কো-অর্ডিনেটিং গ্র.পকে বলা হয় বলয়কারী গ্র.প (Chelating group), এবং উৎপদ্ম যৌগকে বলা হয় বলয় যৌগ। একটি বলয়যৌগে একাধিক বলয়কারী বিকারক থাকতে পারে এবং একাধিক ধাতব আয়নও থাকতে পারে। ঐ বলয়কারী বিকারকে সাধারণত অ্যাসিডীয় এবং/অথবা ক্ষারকীয় গ্রুপ থাকে। ঐ সকল বিকারকের অ্যাসিডীয় গ্রুপের হাই-ছোজেন আয়ন (বেমন, -SH, -OH, =NH, -COOH) একটি ধাতব আয়ন শ্বারা প্রতিস্থাপিত হয় এবং তখন ঐ সকল বিকারকে অবস্থিত N, O, অথবা S-র মত দাতা পরমাণ, ধাতব আয়নের সাথে কো-অর্ডিনেশন বন্ডশ্বারা বলম তৈরী করে। কতকগুলি বহু পরিচিত উদাহরণ নীচে দেওয়া হল:

ভাইমিথাইল গ্লাইঅস্থাইমের (dimethyl glyoxime), || || HON NOH মধ্যে আছে সক্রিয় গ্রন্থ = NOH; ইহা নিকেলের সাথে বিক্রিয়া করে সন্দর লাল রঙের অধ্যক্ষেপ দেয়ঃ



বহু, ধাতব আয়নের সাথে বিক্লিয়া করে অক্সিন (oxine) কেলাসিত অধঃক্ষেপা অক্সিনেট (oxinate) তৈরী করে।

ম্যাগনেসিয়াম অক্সিনেট (Magnesium oxinate)

অন্যান্য উল্লেখযোগ্য উদাহরণ হচ্ছে: কুপ্ফেরণ (Cupferron) সক্রিয় গ্রুপ, O=N-N-O,  $\alpha$ -নাইট্রোসো- $\beta$ -ন্যাপথল ( $\alpha$ -nitroso- $\beta$ -naphthol) সক্রিয় গ্রুপ, O=N-C=C-O,  $\alpha$ -তিষ্টান্যান্থোলীন (O-phenanthroline) সক্রিয় গ্রুপ,  $\alpha$ -C-C-N, ইথিলিনডাই-আ্যামিন টেট্রাঅ্যাসিটিক অ্যাসিড (ethylenediamine tetraacetic acid), ইত্যাদি।

Co/3

আইরন (III) কুপ্ফেরেট (Iron (III) —Cupferrate)

কোবাল্ট (III) :-নাহণ্ণোসো β-ন্যাপথল

(Cobalt III)— $\alpha$ -nitroso— $\beta$ -naphthol

# চতুর্থ অধ্যায়

## অনুমাপন পদ্ধতি (Titration)

4, 1. আরতনিক, অথবা অন্মাপন বিশেষণ তত্ত্ব (Theory of volumetric, or titrimetric Analysis)—কোন দ্রবণের নির্দ্রিষ্ট আয়তনে দাবের পরিমাণ জানা থাকলে উহাকে প্রমাণ দ্রবণ (standard solution) বলা হয়। একটি নিদ্রিষ্ট আয়তনে কোন পরীক্ষাধীন দ্রবণের সাথে প্রমাণ দ্রবণের মাত্রিক বিক্রিয়া ঘটিয়ে প্রমাণ দ্রবণের আয়তন নির্ণয় খবারা পরীক্ষাধীন দ্রবণে দাবের পরিমাণ পরিমাপ করাই হল এই পদ্ধতির কার্যক্রম।

প্রমাণ দ্রবণ সাধারণতঃ একটি মান্রাংকিত (graduated) ব্যুরেট (burette) হতে যোগ করা হয়। মান্রক বিক্রিয়ার সমাপ্তি মাহুর্ত পর্যক্ত প্রমাণ দ্রবণ যোগ করার এই পদ্ধতিকে বলা হয় অনুমাপন (titriation)। এই বিক্রিয়ার সমাপ্তিস্থলকে বলা হয় তুল্যতা বিন্দ্র (equivalence point) অথবা তত্ত্বীয় অন্তবিন্দ্র (theoretical end point)। নিয়মান্সারে এই সমাপ্তিস্থল সাধারণতঃ ঠিক করা হয় খালি চোখে নির্ভুল ভাবে বিক্রিয়ায় কোন পরিবর্তন লক্ষ্য করে। অনেক সময় প্রমাণ দ্রবণ রঙীন হলে, যেমন মারে কিনাবর্তন লক্ষ্য করে। অনেক সময় প্রমাণ দ্রবণ রঙীন হলে, যেমন মারেক হিসাবে উপযোগী বিকারক দ্রবণে মিশিয়ে ঐ স্কেকের রঙের পরিবর্তন লক্ষ্য করা হয়। রঙের এই পরিবর্তন স্থলকে অন্মাপন বিশেলষণে অন্তবিন্দ্র (end point) বলে।

আদর্শ অনুমাপনে তত্ত্বীয় অন্তবিন্দর্ ও রঙ পরিবর্তান জানিত অন্তবিন্দর্ এক হওয়া উচিত। কিন্তু কার্যাকালে তা হয় না, সামান্য তফাৎ থেকে বায়; ইহাকে বলা হয় অনুমাপন দ্রম (titration error)।

আয়তনিক (অন্মাপন) বিশেলষণ করা সম্ভবপর যদি বিক্রিয়াগ্রলি নিশ্নলিখিত শর্তাবলী মেনে চলেঃ

- (क) পরীক্ষাধীন দ্রাবের দ্রবণের সাথে প্রমাণ দ্রবণের (বিকারক) বিক্রিয়া তুল্যাংক অনুপাতে সম্পূর্ণ হবে। বিক্রিয়াটি সরল হবে ও রাসার্যনিক সমীকরণ স্বারা প্রকাশ করা যাবে।
- (খ) বিক্রিয়াটি অতি দ্র্তগতিতে অগ্রসর হবে এবং তৎক্ষণাং সম্পূর্ণ হবে। অনেক সময় অনুঘটক (catalyst) ছোগে বিক্রিয়ার গতি বৃদ্ধি করা হয়।

- (গ) তুলাতা অথবা অন্তবিন্দর্তে দ্রবণের কিছু ভোত (physical) অথবা রাসায়নিক (chemical) ধর্মের পরিবর্তন স্পণ্টভাবে লক্ষ্য করা সম্ভব হবে।
- (ঘ) এমন একটি স্চক পেতে হবে যার ভোত ধর্মের পরিবর্তন (রঙ অথবা অধ্যক্ষেপ) বিক্রিয়াটির অন্তবিন্দ্ নির্দেশ করবে। আয়তনিক (অন্মাপন) বিশেলষনে বিক্রিয়াগ্র্লি প্রধানতঃ চার ভাগে ভাগ করা হয়ঃ
- 1. প্রশ্নন বিক্লিয়া, অথবা অন্সমিতি এবং ক্ষারমিতি (Neutralisation reactions, or Acidimetry and alkalimetry)—এই অন্মাপনে মন্ত ক্ষারকের সাথে অথবা ক্ষণি অ্যাসিডের লবণের জল-বিশেলষ জনিত উৎপক্ষ ক্ষারকের সাথে প্রমাণ অ্যাসিডের বিক্লিয়া (acidimetry) হয়। মন্ত অ্যাসিডের সাথে, অথবা ক্ষণি ক্ষারকের লবণের জল-বিশেলষ জনিত উৎপক্ষ অ্যাসিডের সাথে প্রমাণ ক্ষারকের বিক্লিয়াও (alkalimetry) এই অন্মাপনের মধ্যে গণ্য করা হয়। এই বিক্লিয়ায়  $H^+$  আয়ন  $OH^-$  আয়নের সাথে মিলিত হয়ে জল উৎপক্ষ করে। যেমন,

$$HCl+NaOH \rightleftharpoons NaCl+H_2O$$
 (4.1)

2. জটিল আয়ন বিক্রিয়া, অথবা জটিলমিতি (Complex formation reactions, or Complexometry)—এই বিক্রিয়ায় আয়নগ্রনিল মিলিত হয়ে ( $\mathbf{H}^+$  এবং  $\mathbf{O}\mathbf{H}^-$  বাদ দিয়ে) দূবণীয় সামান্য বিয়োজিত জটিল আয়ন অথবা যৌগ উৎপান করে। যেমন,

$$2 CN^{-} + Ag^{+} \rightleftharpoons [Ag(CN)_{2}]^{-}$$
 (4.2)

$$Ca^{2+} + H_2Y^{2-} \rightleftharpoons CaY^{2-} + 2H^+$$
 (4.3)

(এখানে  $H_2Y^{2-}$  = ডাই সোডিয়াম EDTA)

3. অধ্যক্ষেপণ বিক্রিয়া (Precipitation reactions)—এই বিক্রিয়ায় আয়নগর্নলি মিলিত হয়ে ( $\mathbf{H}^+$  এবং  $\mathbf{OH}^-$  বাদ দিয়ে) একটি সরল অধ্যক্ষেপ উৎপক্ষ করে। যেমন,

$$Ag^{+}+Cl^{-}\longrightarrow AgCl \downarrow$$
 (4.4)

4. জারণ-বিজ্ঞারণ বিভিন্না (Oxidation-reduction reactions)—ভারণ পদ্ধতি (oxidation) বলতে আমরা ব্যঝি (i) অক্সিজেন সংযোগ, (ii) হাইড্রোজেন বিরোগ, অথবা এককথায় ইলেকট্রন ত্যাগ (স্থানান্তর)। উদাহরণঃ

$$(i) 2 Mg + O_{2i} \longrightarrow 2 MgO$$
 (4.5)

(ii) 
$$H_2S \xrightarrow{Cl_2} S$$
 (4.6)

(iii) 
$$6 \text{ Fe}^{2+} + 14 \text{ H}^{+} + \text{Cr}_{2}\text{O}_{7}^{2-} \rightleftharpoons 6 \text{ Fe}^{3+} + 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_{2}\text{O}_{7}^{2-} \rightleftharpoons 6 \text{ Fe}^{3+} + 2\text{Cr}^{3+} + 2\text{Cr}^{3+}$$

অন্ত্রপভাবে, বিজারণ পদ্ধতি (reduction) বলতে আমরা বৃঝি (i) হাইড্রোজেন সংযোগ, (ii) অক্সিজেন বিয়োগ, অথবা এক কথায় ইলেকট্রন গ্রহণ। উদাহরণঃ

$$(i) \quad C_2H_4 + H_2 \longrightarrow C_2H_6 \tag{4.8}$$

$$(ii) CuO \xrightarrow{H_2} Cu$$

$$(4.9)$$

(iii) 
$$2Fe^{8+}+2I^{-} \longrightarrow 2Fe^{2+}+I_{2}$$
 (4.10)  
 $+2e$ 

প্রাচীন ধারণা অনুযায়ী জারণ-বিজারণ সংজ্ঞা (i) এবং (ii) তে সীমাবর্ক ছিল। যেমন, কপারকে ক্লোরিণের সাথে উত্তপ্ত করলে কপার জারিত হয়় আবার ধাতব অক্সাইডের সাথে অন্য ধাতুর বিক্রিয়া হচ্ছে বিজারণ পদ্ধতি। এই সমন্ত ঘটনাকে প্রাচীন সংজ্ঞা (i) এবং (ii) অনুযায়ী বিশেলষণ করা যায় না। এ ক্ষেত্রে বর্তমান ইলেকট্রনীয় ধারণা খুব কাজে লাগে এবং সহজে এই সমস্ত ঘটনাকে সরলভাবে বিশেলষণ করতে পারে। যেমন, কপার ও ক্লোরিণের বিক্রিয়ায় কপার পরমাণ্য দুটি ইলেকট্রন ত্যাগ করে।

ধাতৰ অক্সাইডের সাথে অন্য ধাতুর বিক্লিয়ায় ধাতব অক্সাইড অর্থাৎ ধাতব আরন ইলেকটন গ্রহণ করে।

উপরের আলোচনা থেকে একথা স্পন্ট যে জারণ ও বিজারণ বিক্রিয়া পরস্পর পরস্পরের পরিপ্রেক, একটি বিক্রিয়া ঘটলে তবে অন্যটি সাথে সাথে ঘটবে। যেমন, কপার ও ক্লোরিণের বিক্রিয়ায় কপার জারিত হয়েছে এবং ঐ সাথে ক্লোরিণ বিজারিত হয়েছে। আইরন অক্সাইডের সাথে Al ধাতুর বিক্রিয়ায় অ্যালমিনিয়াম জারিত হয়েছে ও আইরন বিজারিত হয়েছে। স্বতরাং দেখা যাচ্ছে যে জারণ-বিজারণ বিক্রিয়া পরস্পর সম্বন্ধ যাব্ধ এবং এই বিক্রিয়ায় ইলেকট্রন স্থানান্তরিত হয় মাত্র। ইংরাজীতে এই সমস্ত বিক্রিয়াকে oxidation-reduction অথবা সংক্ষেপে redox বিক্রিয়া বলে। আমরা বাংলাতে জারণ-বিজারণ অথবা রেডক্স্ বিক্রিয়া বলব।

ষে বস্তুর পরমাণ, অথবা আয়ন বিক্রিয়াকালে ইলেকট্রন গ্রহণ করে, তাকে জারক দ্রব্য (oxidizing agent) বলে এবং যে পরমাণ, অথবা আয়ন ইলেকট্রন গ্রহণ করে, তাকে বিজারক দ্রব্য (reducing agent) বলে।

4, 2. জারণ সংখ্যা (oxidation number)—কতকগৃনিল বিক্রিয়ায় ইলেকট্রন স্থানান্তর স্পণ্ট ভাবে ব্যক্ত নয়। যেমন, হাইড্রোজেন ক্লোরিণের সাথে যুক্ত হয়ে আংশিকভাবে কোভ্যালেট বন্ড তৈরী করে এবং এখানে ইলেকট্রন স্থানান্তর স্পণ্ট নয়। আ্যাসিডীয় দ্রবণে Fe(II) শ্বারা KMnO্র-র বিজারণ আরও জটিলতাপূর্ণ। এসব ক্ষেত্রে জারণ অবস্থা অথবা জারণ সংখ্যার প্রয়োগ বিক্রিয়াটিকে সহজভাবে বোঝাতে সাহায্য করে। জারণ অবস্থা (oxidation state) বলতে বোঝায় কোন মৌলিক পদার্থে আরোপিত কার্যকর আধান (effective charge)। হাা-ধর্মী (positive) জারণ অবস্থা (সংখ্যা) বলতে বোঝায়, কয়টি ইলেকট্রন ক্যাটায়নের সাথে যোগ করলে প্রশম পরমাণ্য পাওয়া যায়। অন্র্পভাবে, না-ধর্মী (negative) জারণ অবস্থা (সংখ্যা) বলতে বোঝায়, কয়টি ইলেকট্রন আনায়ন হতে সরালে প্রশম পরমাণ্য পাওয়া য়য়। প্রশম পরমাণ্য জ্যানায়ন হতে সরালে প্রশম পরমাণ্য পাওয়া য়য়। প্রশম পরমাণ্য জারণ সংখ্যা শ্না (Zero)। স্ক্তরাং H₂ — Cl₂ বিক্রিয়ায়

ক্লোরিণের জারণ সংখ্যা =-1, অতএব ক্লোরিণ বিজ্ঞারিত হয়, এবং হাইড্রোজেনের জারণ সংখ্যা =+1, অতএব হাইড্রোজেন জারিত হয়। অন্ব্র্পভাবে, অ্যাসিডীয় দ্রবণে  $\mathrm{KMnO}_4$ -র বিক্লিয়ায়  $\mathrm{Mn}$ -র জারণ সংখ্যা +7 থেকে +2তে পরিবর্তিত হয়, অতএব  $\mathrm{Mn}$  এই বিক্লিয়ায় বিজ্ঞারিত হয়, এবং Fe-র জারণ সংখ্যা +2 থেকে +3তে বর্ধিত হয়, অতএব. Fe জ্ঞারিত হয়। অর্থাং জ্ঞারণ প্রক্লিয়ায় জ্ঞারণ সংখ্যা বৃদ্ধি পায় এবং বিজ্ঞারণ প্রক্লিয়ায় জ্ঞারণ প্রক্লিয়ায় জ্ঞারণ প্রক্লিয়ায়

$$H_2+Cl_2 \xrightarrow{+1-1} 2HCl$$
 $+1+7-2 +2+6-2 +3$ 
 $2 \text{ KMnO}_4+10 \text{ FeSO}_4 +8 H_2SO_4 \rightarrow 2 \text{ MnSO}_4 +5 \text{ Fe}_2 (SO_4)_3$ 
 $+K_2SO_4 +8 H_2O$  (4.14)

গ্যাসীয় অবস্থায় HCl অণ্ হচ্ছে কোভ্যালেন্ট যৌগ, স্ত্রাং HCl হতে তড়িতাধান ব্রু পরমাণ্ গাসীয় অবস্থায় পাওয়া বায় না। প্রকৃত-পক্ষে, কোভ্যালেন্ট যৌগের পরমাণ্য্লি আয়নিত হয় না, সেজন্য তড়িতাধানব্রু হয় না, কিন্তু জারণ সংখ্যা সহজে বোঝানোর জন্য কোভ্যালেন্ট যৌগে (Covalent compound) প্রতিটি পরমাণ্ত্র উপর কার্যকর আধান আরোপ করা হয়ে থাকে।

দ্রবেণে  $KMnO_4$  আর্মানত হয়ে  $K^+$  আয়ন এবং  $MnO_4^-$  আ্যানায়ন উৎপাদন করে,  $Mn^{+7}$  অথবা  $O^{2-}$  আধানযুক্ত পরমাণ, উৎপাদিত হয় না ।  $MnO_4^-$  অ্যানায়নে Mn পরমাণ, এবং O পরমাণ,র জারণ সংখ্যা সহজে বোঝানোর জন্যই Mn পরমাণ,র উপর +7 কার্যকর আধান এবং O পরমাণ,র উপর -2 কার্যকর আধান আরোপ করা হয়েছে, য়তে সমণ্টিগত ভাবে  $MnO_4^-$  অ্যানায়নের -1 তাড়তাধান বজায় থাকে ।

অতএব দেখা যাচ্ছে যে, জারণ সংখ্যা একটি মিথ্যা আরোপিত (fictitous) সংখ্যা, যা রাসায়নিক সমীকরণ সহজে মেলানোর জন্য এবং কোন মৌলের জারিত অথবা বিজ্ঞারিত অবস্থার একটি ক্রম নির্দেশ করবার জন্য ব্যবহৃত হয়।

4, 3. আয়ন-ইলেকয়ন বিভিন্না (Ion-electron Reactions):—
আধ্নিক রসায়নে জারণ-বিজারণ বিভিন্নাগ্নিল আয়ন-ইলেকয়ন পদ্ধতিতে
লেখা হয়। এই বিভিন্নাগ্নিল দ্বিট স্তরে ভাগ করে লেখা হয়—একটি
স্তরে জারণ বিভিন্না, অপরস্তরে বিজারণ বিভিন্না। যেমন, আ্যাসিডীয়

मुक्ल K₂Cr₂O7-त সাথে Fe(II)-त विकिशा:

$$6 \text{ Fe}^{2+} - 6e \rightleftharpoons 6 \text{ Fe}^{3+} \text{ (sqqq)}$$
 (4.15)

$$\frac{\text{Cr}_2\text{O}_7{}^{2-} + 14 \text{ H}^+ + 6\text{e}}{6 \text{ Fe}^{2+} + \text{Cr}_2\text{O}_7{}^{2-} + 14\text{H}^+} \rightleftharpoons 6 \text{ Fe}^{3+} + 2\text{Cr}^{3+} + 7\text{H}_2\text{O}} (4.16)$$

অন্ত্রপভাবে লেখা যায়  $H_2SO_4$  দ্বণে  $\mathrm{KMnO}_4$ -র সাথে  $\mathrm{H}_2\mathrm{C}_2\mathrm{O}_4$ -র বিক্রিয়াঃ

$$5 C_2 O_4^{2-} - 10e \rightleftharpoons 10 CO_2 \quad (ਭਾਗਰ)$$
 (4.17)

$$\frac{2 \text{ MnO}_4 - +16\text{H}^+ + 10\text{e} \Rightarrow 2\text{Mn}^2 + +8 \text{ H}_2\text{O} \text{ (fastiss) (4.18)}}{5 \text{ C}_2\text{O}_4^2 - +2\text{MnO}_4 - +16\text{H}^+ \Rightarrow 2\text{Mn}^2 + +10 \text{ CO}_2 + ... 8 \text{ H}_2\text{O}}$$

### 4, 4. ইলেক্ট্রোড পোটেন্সিয়াল (Electrode Potentials) :-

যখন একটি জিংক দশ্ড ZnSO4 দ্রবেণ ডুবিয়ে দেওয়া হয় তখন জিংক আয়ন ও জিংকদশ্ভের পৃষ্ঠদেশ (Surface) উভয়ের মধ্যে একটা পোটেনসিয়াল পার্থক্য স্ভিট হয়। এই পোটেনসিয়াল পার্থক্যকে ইলেকট্রোড
শোটেনসিয়াল বলে। যখনই কোন ধাতবদশ্ড সেই ধাতব আয়নের সংস্পর্শে
আসে তখনই এই ইলেকট্রোড পোটেনসিয়াল স্ভিট হয়।

$$Zn^{2+}+2e \rightleftharpoons Zn$$
 (4.19)

সাধারণ ভাবে লেখা যায়

$$M^{n+}+ne \rightleftharpoons M$$
 (4.20)

Nernst সমীকরণ অনুসারে ইলেকট্রোড পোটেনসিয়াল, E, পাওয়া যায় (%5° সে, তাপমাতায়)ঃ

$$E = E^{\circ} + \frac{RT}{nF} \ln [M^{n+}] = E^{\circ} + \frac{0.059}{n} \log [M^{n+}] (4.21)$$

এখানে  $\mathbf{E}^{\circ} =$  প্রমাণ ইলেকট্রোড পোটেনসিয়াল (Standard electrode (potential)

 $\mathbf{R}=$  গ্যাস ধ্রবক

 $\mathbf{T}=$  পরম উষ্ণতা

n =ইলেকট্রন সংখ্যা

F = 1 Faraday

ষধন  $[M^{n+}]=1$ , তখন  $E=E^\circ$ 

বৃদ্ধি। উপরের ক্রমাঙ্ক অনুসারে ধাতুর বিজ্ঞারণ পোটেনসিয়াল বত খাণাত্মক হবে, ধাতুর বিজ্ঞারণ ক্রমতা তত বৃদ্ধি পাবে। স্ত্তরাং ক্রমান্তের একেবারে নীচে থাকবে লিথিয়াম ধাতু এবং লিথিয়াম ধাতু হচ্ছে সর্বাপেক্ষা শক্তিশালী বিজ্ঞারক। ক্রমাঙ্ক অনুসারে নিশ্নস্থিত ধাতু উপরিস্থিত ধাতুকে তার দ্রবণ হতে প্রতিস্থাপিত করে। এর থেকে বোঝা যায়, কেন কপার সালফেট দ্রবণে আয়রন ধাতু দ্রবীভূত হয় এবং কপারকে প্রতিস্থাপিত করে, অর্থাৎ কপার দ্রবণমন্ত হয়ে ধাতু হিসাবে তলায় জমা হয়। কারণ, বিদ্যুৎয়াসায়নিক ক্রমান্তেক আয়রন ধাতু কপার ধাতুর নীচে থাকে। অনুরুপভাবে বলা যায়, জিংক ধাতু সিলভার নাইট্রেট দ্রবণে দ্রবীভূত হয়ে সিলভার ধাতুকে প্রতিস্থাপিত করে এবং সিলভার ধাতু হিসাবে তলায় জমা হয়।

Fe+Cu++ 
$$\rightleftharpoons$$
 Fe+++Cu  $\downarrow$   
Zn+2 Ag+  $\rightleftharpoons$  Zn+++2 Ag  $\downarrow$ 

চালত বিদ্যুৎ রাসায়নিক নিয়মান্সারে একথা মনে রাখা উচিত যে, যখন অপর অর্ধ'সেল হবে প্রমাণ হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড তখন একটি নির্দেশ্ট ইলেকট্রোডয়্ত্ব অর্ধ'সেলের প্রকৃত E.M.F. হবে  $E^{\circ}$ । প্রমাণ বিজারণ পোটেনিস্রাল তালিকা (4.1 সারণী) থেকে জানা যায় যে, বরধাতু (noble metal) গ্র্নালর (Au, Hg, ইত্যাদি) বিজারণ পোটেনিসয়াল ধনাত্মক এবং প্রমাণ হাইড্রোজেন ইলেকট্রোডর সাথে যায় হলে বর ধাতুগর্মাল ধনাত্মক ইলেকট্রোড হিসাবে এবং হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড খণাত্মক ইলেকট্রোড হিসাবে কাজ করে, অর্থাৎ বর ধাতুগর্মাল দ্রবণ হতে মায় হয় ( $H^+$  আয়ন দ্রবণে বর ধাতুগর্মালিকে প্রতিস্থাগিত করে)। কিন্তু বিদ্যুৎরাসায়নিক ক্রমান্কে হাইড্রোজেনের নীচে থাকা। ধাতুগর্মালর বিজারণ পোটেনিসয়াল খণাত্মক; সা্তরাং প্রমাণ হাইড্রোজেন ইলেকট্রোডর সাথে যায় হলে ঐ ধাতুগর্মাল খণাত্মক ইলেকট্রোড হিসাবে এবং হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড ধনাত্মক ইলেকট্রোড হিসাবে এবং হাইড্রোজেন ইলেকট্রোড ধনাত্মক ইলেকট্রোড হিসাবে কাজ করে, অর্থাৎ ঐ ধাতুগর্মাল দ্রবণ অর্থান্থত হাইড্রোজেন আয়নকে বিজ্বিত করে এবং  $H_2$  গ্যাস মাস্ক হয়।

উপরোক্ত আলোচনা হতে এ কথা। পরিষ্কার বোঝা যায় যে, বিদ্যুৎ-রাসায়নিক ক্রমান্ক ধাতৃগৃহ্লির বিদ্যুৎ রসায়ন তত্ত্ব ব্রুবতে খ্রুই সাহায্য করে। এ ছাড়াও, ইন্সেকট্রোডন্বরের  $E^\circ$  মান থেকে একটি সেলের (তড়িৎ কোষ) E.M.F. সহজে অংক কষে বের করা যায়। উদাহরণ হিসাবে বলা যায়, ক্রিংক-কপার সেলের (Daniell cell) E.M.F. হবে 0.34—

- (—0.762) + 1·102 ভোলট। এখানে কপার ধনাত্মক ইলেকট্রোড (Anode) এবং জিংক ঋণাত্মক ইলেকট্রোড (Cathode) হিসাবে কাজ করে। নিশ্নলিখিত বিষয়গুলি রেডক্স্ প্যেটেনসিয়ালের পরিবর্তন ঘটায়ঃ
- (ক) **অধ্যক্ষেপণ** কোন বিক্রিয়ায় অধ্যক্ষেপণ হলে ঐ দ্রবণ মিশ্রণে কোন বিশেষ আয়নের গাঢ়ত্ব কমে যায়, ফলে রেডক্স্ পোটেনিসিয়াল পরিবর্তিত হয়ে যায়। ফেরিসায়ানাইডের উপস্থিতিতে জিংক ফেরোসায়ানাইড অধ্যক্ষিপ্ত করে জিংক নির্ধারণকালে এই পদ্ধতির সাহায্য নিতে হয়। জিংক ফেরোসায়ানাইড সামান্য অ্যাসিডীয় মাধ্যমে (pH=0) অদ্রবণীয়, কিন্তু জিংক ফেরিসায়ানাইড দ্রবণীয়। মনে কর, দ্রবণে ফেরি—এবং ফেরোসায়ানাইড উভয় আয়নই বর্তমান, তাহলে ঐ দ্রবণের পোটেন-সিয়াল হবেঃ

$$E = 0.60 + 0.06 \log \frac{[Fe (CN)_6^{3-}]}{[Fe (CN)_6^{4-}]}$$

এখন ঐ দ্রবণে জিংক আয়ন যোগ করা হল, তাহলে জিংক ফেরোসায়ানাইড অধঃক্ষিপ্ত হবেঃ

2 Fe (CN) 
$$_{6}^{4-}$$
 +2K+ +3 Zn<sup>2+</sup>  $\rightleftharpoons$  K<sub>2</sub>Zn<sub>3</sub> [ Fe (CN)  $_{6}$  ]<sub>2</sub>  $\downarrow$ 

অর্থাৎ দ্রবণ হতে ফেরোসায়ানাইড আয়ন গাঢ়ত্ব কমে যাবে এবং দ্রবণের পোটেনসিয়াল অন্তবিন্দ্রর কাছাকাছি দ্রত বেড়ে যাবে। বিক্রিয়াসাম্য নিন্দালিখিত ভাবে প্রকাশ করা যায়ঃ

$$\begin{aligned} & [\operatorname{Fe}\left(\operatorname{CN}\right)_{6}^{4-}]^{2} \left[\operatorname{Zn}^{2+}\right]^{3} \left[\operatorname{K}^{+}\right]^{2} = S \\ & \text{agr} \quad E = 0.60 + 0.06 \log \left[\frac{\left[\operatorname{Fe}\left(\operatorname{CN}\right)_{6}^{3-}\right]\left[\operatorname{Zn}^{2+}\right]^{\frac{3}{3}}\left[\operatorname{K}^{+}\right]\right]}{\sqrt{S}} \\ & = C + 0.09 \log \left[\operatorname{Zn}^{2+}\right] \end{aligned}$$

এখানে C= ধ্রবক।

খে) জাইল আয়ন বিভিন্না—এই ধরনের বিভিন্নায় দ্রবণের পোটেনসিয়াল পরিবতিতি হয়। EDTA-র উপস্থিতিতে জারণ শ্বারা Co(II) নির্ধারণে এই পদ্ধতির সাহাষ্য নেওয়া হয়। সাধারণভাবে Co(II) খ্রবই ক্ষীণ বিজ্ঞারক দ্রব্য, সেজন্য কোন প্রমাণ জারক দ্রবণ শ্বারা Co(II) অনুমাপন করা ধার না।

$$Co^{2+} - e = Co^{3+}, E_0 = +1.80$$
 (See 5)

EDTA, Co(II) এবং Co(III) উভরের সাথে জটিল আরন উৎপল্ল করে:

 ${
m Co~Y^2--c}={
m Co~Y^-,~E_0}=+0.60$  ভোল্ট স্তেরাং  ${
m EDTA}$ -র উপস্থিতিতে  ${
m Co(II)}$ -কে  ${
m Ce~(IV)}$  দ্বণ স্বারা অনুমাণন করা যায়।

(গ) pH পরিবর্ডন—বিক্রিয়াসাম্যে যদি  $H^+$  থাকে, তাহলে দুবণের পোটেনসিয়াল অবশ্যই pH-র উপর নির্ভার করবেঃ

 $MnO_4$  -+8 H  $++5e \rightleftharpoons Mn^2 + +4$  H<sub>2</sub>O  $\rightleftharpoons reg = reg$ 

কার্যকালে দেখা যায় অধিকাংশ দ্রবণের পোটেনসিয়াল pH নির্ভারশীল। ক্ষীণ অ্যাসিড অথবা ক্ষারকের বিক্রিয়ায় দ্রবণের পোটেনসিয়াল একটি নির্দিণ্ট pH সীমা পর্যন্ত pH নির্ভারশীল নয়, কিন্তু ঐ pH সীমার বাইরে pH নির্ভারশীল হয়। যেমন, অ্যাসিডীয় দ্রবণে

 $Zn^{2+}+2e \rightleftharpoons Zn$   $\downarrow$  , পোটেনসিয়াল pH নির্ভরেশীল নয়। এবং ক্ষারকীয় দ্রবণে

 $ZnO_2^{-2}+4H^+ \rightleftharpoons Zn \downarrow + 2H_2O$ , পোটেন্সিয়াল pH নির্ভরশীল। 4. 5, ভূল্যাংকভার ( $Equivalent\ weights$ )—কোন মৌলিক পদার্থের বত ভাগ ওজন  $1\cdot008$  ভাগ হাইড্রোজেন, 8 ভাগ অক্সিজেন অথবা  $35\cdot5$  ভাগ ক্লোরিনের সাথে যুক্ত হতে পারে অথবা যৌগিক পদার্থ হতে ঐ সমস্ত মৌলের ঐ সমস্ত ওজনকে প্রতিস্থাপন করতে পারে, সেই ওজনজ্ঞাপক সংখ্যাটিকে সেই মৌলিক পদার্থের ভূল্যাংকভার বলা হয়। ইহাকে গ্রাম ওজনে প্রকাশ করলে গ্রাম তূল্যাংক ( $gram\ equivalent$ ) পাওয়া যায়। গ্রাম ওজনে প্রকাশিত আর্গবিক ওজনকে গ্রাম-অশ্ব ( $gram\ equivalent$ ) বলে।

দ্রবণ গাছ্য (Concentration of solutions) কোন দ্রাবের (solute) একটি অণ্র সংযুতি-সংকত অনুযায়ী ওজনকে ফরমুলা ওজন বলা হয়। গ্রাম ওজনে প্রকাশিত ফরমুলা ওজন অধিকাংশ ক্ষেত্রেই এক গ্রাম-অণ্র সমান। যেমন, HCl-র এক ফরমুলা ওজন = 36.5 গ্রাম,  $H_2SO_4$ -র এক ফরমুলা ওজন = 98 গ্রাম, ইত্যাদি। এক ফরমুলা ওজন , বিকারক এক লিটার দ্রবণে থাকলে ঐ দ্রবণকে বলা হয় ফরম্যাল দ্রবণ (formal) অথবা মোলার দ্রবণ (molar)। যেমন, (1+35.5) = 36.5 গ্রাম HCl, অর্থাৎ এক ফরমুলা ওজন HCl জলে দ্রবীভূত করে দ্রবণের আয়তন এক লিটার করলে 1 ফরম্যাল (1F) অথবা 1 মোলার

(1M) HCl দ্রবণ পাওয়া যাবে। সঙ্কেতের প্রের্ব 'F' লিখে ফরম্যাল দ্রবণ বোঝান হয় এবং 'M' লিখে মোলার দ্রবণ বোঝান হয়।

দ্রবণের গাড়ত্ব অন্য উপায়েও প্রকাশ করা যায়। কোন নির্দিষ্ট পরিমাণ আয়তনের দ্রবণে নির্দিত্ট পরিমাণ ওজনের বিকারক দ্রবীভূত থাকলে, তা গাড়ত্ব মান্তায় (Concentration by Weight) প্রকাশ করা যায়। যেমন, এক লিটার আয়তনের দ্রবণে যদি 2.5 গ্রাম NaOH দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে, তাহলে দ্রবণের গাড়ত্ব হবে 2.5 গ্রাম NaOH/লিটার।

এক লিটার দ্রবণে এক গ্রাম তুল্যাংক বিকারক থাকলে ঐ দ্রবণকে তুল্য-দ্রবণ অথবা নরম্যাল দ্রবণ (normal solution) বলে। সঙ্কেতের প্রের্ব "N" লিখে তুল্য-দ্রবণ বোঝান হয় অর্থাৎ দ্রবণের তুল্যাংক মান্রা (normality) বোঝান হয়। (N) HCl অর্থাৎ হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের তুল্য-দ্রবণ। HCl-র তুল্যাংকভার 36·5 এবং উহার তুল্য-দ্রবণের এক লিটারে 36·5 গ্রাম HCl থাকবে। কোন কোন সময় এক লিটার দ্রবণে এক গ্রাম-তুল্যাংকের পরিবতে এর কোন ভানাংশ পরিমাণ বিকারক থাকে। সেই সকল দ্রবণের নাম মান্রান্যায়ী দেওয়া হয়। যেমন, একটি বিকারক দ্রবণের এক লিটারে যদি এক গ্রাম-তুল্যাংকের একশত ভাগের একভাগ থাকে, তাহলে ঐ দ্রবণকে শতাংশ তুল্য-দ্রবণ (centinormal solution) বলা হয় এবং লেখা হয় 0·01 (N) দ্রবণ। অন্রেপ্রভাবে লেখা হয়

অর্ধ-তুল্য-দূবণ 
$$=0.5~\mathrm{(N)}$$
 অথবা  $\left(rac{\mathrm{N}}{2}
ight)$ 

দশাংশ-তুল্য-দূবণ  $=0\cdot 1$  (N) অথবা  $\left(rac{N}{10}
ight)$ 

তিন দশাংশ-তুল্য-দূবণ = 0.3 (N) অথবা  $\left(\frac{3N}{10}\right)$ 

সহস্রাংশ-তুল্য-দূবণ  $=0\cdot001$  (N) অথবা  $\left(\frac{N}{1000}\right)$  ইত্যাদি।

তুল্যাংকভারের সঠিক সংজ্ঞা নির্ণয় করা খুব কঠিন কাজ। কারণ একই বিকারকের তুল্যাংকভার ভিন্ন ভিন্ন বিক্রিয়া অন্সারে ভিন্ন হবে। সেজন্য বিক্রিয়া অনুসারে বিকারকের তুল্যাংকভার সম্বন্ধে নীচে আলোচনা করা হলঃ

(ক) প্রশাসন বিক্রিয়া—আ্যাসিডের যত ভাগ পরিমাণ ওজনে এক ভাগ (স্ক্রে হিসাবে 1.008) প্রতিস্থাপনীয় হাইড্রোজেন থাকে, সেই পরিমাণকে অ্যাসিডের তুল্যাংকভার বলে। বেমন, 86.5 ভাগ HCl হতে একভাগ হাইড্রোজেন পাওয়া যায়। অভএব HCl-র তুল্যাংকভার  $= 36\cdot 5$  এবং গ্রাম-তুল্যাংক  $= 36\cdot 5$  গ্রাম।  $H_2SO_4$ -র 98 ভাগ হতে 2 ভাগ হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপন করা যায়। অতএব  $H_2SO_4$ -র তুল্যাংকভার  $= \frac{98}{2} = 49$ ; এবং গ্রাম-তুল্যাংক = 49 গ্রাম।

অর্থাৎ অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাংক = 

আ্যাসিডের ক্ষার গ্রাহিতা

অন্রপভাবে, ক্ষারকের গ্রাম-তুল্যাংক = ক্ষারকের ফরম্লা ওজন ক্ষারকের অ্যাসিড গ্রাহিতা

লবণের ভিতর যে ধাতুটি থাকে তার তুল্যাংকভার যত ভাগ পরিমাণ লবণে থাকবে, তাই লবণের তুল্যাংকভার হবে। যেমন,  $Na_2CO_3$  লবণের ফরম্লাওজন 106 এবং এতে 46 ভাগ Na আছে। এখন Na-র তুল্যাংকভার = 23, অতএব 23 ভাগ Na 53 ভাগ  $Na_2CO_3$ -তে আছে অর্থাং  $Na_2CO_3$ -র গ্রাম তুল্যাংক = 53 গ্রাম।

(থ) জটিল আয়ন বিক্রিয়া ও অখ্যক্ষেপণ বিক্রিয়া—1 গ্রাম আয়ন এক-যোজী ক্যাটায়ন  $\mathbf{M}^+$  ( $1\cdot008$  গ্রাম হাইড্রোজেনের তুল্যাংক), অথবা  $\frac{1}{2}$  গ্রাম আয়ন ছিথোজী ক্যাটায়ন  $\mathbf{M}^{2+}$ , অথবা  $\frac{1}{3}$  গ্রাম আয়ন হিযোজী ক্যাটায়ন  $\mathbf{M}^{3+}$ , ইত্যাদি যতভাগ পরিমাণ ওজনের বিকারকের মধ্যে থাকে, সেই পরিমাণকে এক্ষেত্রে বিকারকের তুল্যাংকভার বলে। পারমাণবিক ওজনকে যোজ্যতা ত্বারা ভাগ করলে ক্যাটায়নের তুল্যাংকভার পাওয়া যায়। যদি কোন বিকারকের ঐ ক্যাটায়নের সাথে বিক্রিয়া হয় তাহলে বিকারকের যতভাগ পরিমাণ ওজন একতুল্যাংকভার বলে। যেমন,  $\mathbf{Ag}^+$  আয়ন অনুমাপনে  $\mathbf{KCN}$ -র তুল্যাংকভার হয় % মোল

$$2 \operatorname{CN}^{-} + \operatorname{Ag}^{+} \rightleftharpoons [\operatorname{Ag}(\operatorname{CN})_{2}]^{-} \tag{4.22}$$

অধঃক্ষেপণ বিক্রিয়ায় লবণের এক ফরম্লা ওজনকে বিক্রিয়ক আয়নের মোট বোজ্যতা শ্বারা ভাগ করলে ঐ লবণের তুল্যাংকভার পাওয়া যায়। বেমন, ক্লোরাইড আয়নের অন্মাপনে  $AgNO_8$  লবণের তুল্যাংকভার হচ্ছে  $AgNO_8$ -র আগবিক ওজন।

(গ) জারণ-বিজারণ বিভিন্না জারক অথবা বিজারক দ্রবের এক ফরম্বা গুজন ব্যারা গাছীত অথবা এক ফরম্বা গুজন হতে মুক্ত মোট ইলেকট্রন সংখ্যা স্বারা ঐ দ্রবের ফরম**্**লা ওজনকে ভাগ করলে তাদের তুল্যাংকভার পাওয়া বার।

জারণ সংখ্যা (oxidation number) খ্বারাও জারক ও বিজারক দ্রবের তুল্যাংকভার জানা যায়। জারক অথবা বিজ্ঞারক দ্রবের প্রতি ফরম্বলা ওজনে জারণ সংখ্যা যে কয় একক কমে বা ব্যড়ে সেই জারণ সংখ্যা দ্বারা ঐ দ্রবের ফরমূলা ওজনকে ভাগ করলে দ্রবের তুল্যাংকভার পাওয়া যায়। নীচে কতকগ্মলি উদাহরণ দেওয়া হল :

(1) আসিডীয় মাধ্যমে KMnO4-র বিক্রিয়াঃ

$${
m MnO_4^-} + 8~{
m H^+}~ + 5e \ 
ightharpoonup {
m Mn^2+}~ + 4~{
m H_2O}$$
 এখানে মোট  $5$  টি ইলেকট্রন বিনিময় ঘটছে।

$$\therefore$$
 তুল্যাংকভার  $=\frac{\mathrm{K}\;\mathrm{MnO_4}}{5}$ 

 $K \stackrel{+7}{Mn}O_4 \rightarrow \stackrel{+2}{Mn}SO_4$ 

এখানে Mn-র জারণ সংখ্যা +7 থেকে +2 তে পরিবর্তিত হয়েছে অর্থাং জারণ সংখ্যার পরিবর্তন হয়েছে =7-2=5

অতএব তুল্যাংকভার 
$$=\frac{\mathrm{K}\;\mathrm{MnO_4}}{5}$$

(2) লঘু  $H_2SO_4$  মাধ্যমে  $K_2Cr_2O_7$ -র বিক্রিয়াঃ  $Cr_2O_7^{2-}+14 H^++6 e \rightleftharpoons 2 Cr^{3+}+7 H_2O$ প্রনরায় K2Cr2O7 > Cr2 (SO4) 2

∴ জারণ সংখ্যার পরিবর্তন = 12-6 = 6

অতএব, তুল্যাংকভার  $=\frac{K_2Cr_2O_7}{6}$ 

এখানে ইলেকট্রন বিনিময় হচ্ছে মোট 6 টি। তাই তুল্যাংকভার 🖃 K2Cr2O7/6

(3) অ্যাসিডীয় মাধ্যমে অক্সালিক অ্যাসিডের জারণঃ

$$C_2O_4^{2-} - 2e \rightleftharpoons 2 CO_2$$

$$H_2C_2O_4 \rightarrow 2 CO_2$$

∴ জারণ সংখ্যার পরিবর্তন = 6-4 = %

অতএব তুল্যাংকভার  $=rac{H_{s}C_{2}O_{4}}{2}$ 

अथात टेरनक् प्रेन विनिमन ट्राइ रि ।

 $\therefore$  তুল্যাংকভার  $= \mathrm{H_2C_2O_4/2}$ 

তুল্যাংকভার নির্ধারণে ইলেক্ট্রন বিনিময় সংখ্যার উপর গ্রন্থ দেওয়া সমীচীন।

- 4, 6. প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব (Primary Standard Substances)— যে সমসত কঠিন দ্রব নিশ্নলিখিত শুর্তগর্নল প্রেণ করবে তাদেরকে প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে গণ্য করা হবেঃ
- (1) সহজে বিশক্ত্ব অবস্থায় পাওয়া যাবে, বেশী দিন রাখা যাবে, এবং সহজে শৃত্বক করা সম্ভব হবে (সাধারণতঃ  $110^\circ-120^\circ$  সে. তাপমাত্রায়)।
- (2) ওজন করবার সময় বায়্র সংগ্পর্শে এসে পরিবর্তিত হবে না [ অর্থাৎ জলাকর্ষণী হবে না, সহজে বায়্র শ্বারা জারিত হবে না অথবা  $CO_2$ -র সাথে বিভিন্না হবে না ]।
  - (3) মোট অপদ্রব্যের (impurties) উপঙ্গিত < 0.01% হবে।
- (4) তুল্যাংকভার বেশী হতে হবে তাহলে ওজন জনিত শ্রম (error) কম হবে।
  - (5) দ্রাবকে (সাধারণতঃ জলে) সহজে দ্রবীভূত হবে।
- (6) প্রমাণ দ্রবেশের সাথে বিক্রিয়া তুল্যাংক অনুপাতে তৎক্ষণাৎ সম্পূর্ণ হবে।

কার্যকালে আদর্শ প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব পাওয়া খ্রুবাই দর্ক্কর। সত্তরাং মোটামর্নিট ভাবে উপরের শর্তাবলী মেনে চললেই তাকে প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে ব্যবহার করা হয়। প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে সাধারণতঃ নিশ্নলিখিত বিকারকগ্নলি ব্যবহার করা হয়ঃ

জ্যানিড-কারক বিক্রিয়া— সোডিয়াম কার্বনেট  $Na_2CO_8$ , বোরাক্স্  $Na_2B_4O_7$ , পটাসিয়াম হাইড্রোজেন থ্যালেট  $KH(C_8H_4O_4)$ , সাক্সিনিক জ্যানিড  $H_2(C_4H_4O_4)$ , ইত্যাদি।

জটিল আমন বিক্রিয়া—সিলভার, সিলভার নাইট্রেট, স্পেডিয়াম ক্লোরাইড, পটাসিয়াম ক্লোরাইড, ইথিলিনভাইঅ্যামিনটেট্রাঅ্যাসিটেট ভাইহাইড্রেড ডাইসোডিয়াম লবণ ও ইহার অনার্দ্র লবণ, ইত্যাদি।

**অধ্যক্ষেপৰ বিভিন্না**—সিলভার, সিলভার নাইট্রেট, সোডিয়াম ক্লোরাইড, প্টাসিয়াম ক্লোরাইড, ইত্যাদি। জারণ-বিজ্ঞারণ বিক্লিয়া—পটাসিয়াম ভাইক্রোমেট  $K_2C_{12}O_7$ , পটাসিয়াম রেয়েট  $KBrO_3$ , পটাসিয়াম আরোডেট  $KIO_3$ , পটাসিয়াম বাই-আরোডেট  $KH(IO_3)_2$  আয়োডিন  $I_2$ , সোডিয়াম অক্সালেট  $Na_2C_2O_4$ , ইত্যাদি !  $I_2$ , সোডিয়াম অক্সালেট  $I_2$ , সোডিয়াম অক্সালেট  $I_2$ , ইত্যাদি !  $I_3$ ,  $I_4$ ,  $I_5$ , সোডিয়াম অক্সালেট  $I_4$ ,  $I_5$ ,  $I_5$ , সোডিয়াম অক্সালেট  $I_6$ ,  $I_$ 

 $V_1$  মি. লি. = আদি দ্রবণের আয়তন

 $V_2$  মি. লি. =লঘু দ্রবণের আয়তন

 $N_1$  = আদি দ্রবণের তুল্যাংক মাত্রা (normality)

 $N_2$  = লঘ্ন দ্রবণের তুল্যাংক মাত্রা

তাহলে, 
$$V_2N_2 = V_1N_1$$
 (4.23)

অথবা 
$$V_2 = \frac{V_1 N_1}{N_2}$$
 মি.লি. (4.24)

এখন  $(V_2-V_1)$  মি.লি. পাতিত জল আদি দ্রবণে যোগ করলে  $(N_2)$  তুল্যাংক মাত্রার দূরণ তৈরী হবে।

অনেক সমর বিকারক প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে গণ্য হয় না। তখন সেই বিকারকের আন্দাজ মত মাত্রার দ্রবণ প্রস্তৃত করতে হয়, তারপর কোন প্রমাণ দ্রবণের স্বারা অন্মাপন বিশ্লেষণ করে উক্ত বিকারক দ্রবণটির মাত্রা ঠিক করা হয়।

উদাহরণ 1. 0.1 (N) মাত্রার 1000 মি. লি. দূবণ প্রাম্পুত করতে 0.25 (N) মাত্রার কত মি.লি. দূবণ প্রয়োজন হবে?

$$V_1 = ?$$
  $V_2 = 1000$  în. Îv.  $V_1 = 0.25$   $V_2 = 0.1$ 

আমরা জানি.  $V_1N_1=V_2N_2$ 

$$\therefore V_1 = \frac{V_2 N_2}{N_1} = \frac{1000 \times 0.1}{0.25} = 400 \text{ fm. fm.}$$

অতএব 0.25 (N) মানার 400 মি. লি. দ্রবণে দ্রাবক মিশিয়ে লঘ, করে 1000 মি. লি. আয়তন করলে 0.1(N) মানার দ্রবণ পাওয়া বাবে।

আরতনিক (অনুমাপন) পদ্ধতিতে বিশেষণ করলে খুব সহজেই কম সময়ের মধ্যে নির্ভূল ভাবে (1000 ভাগে 1 ভাগ) ফললাভ করা যায়। ছাটল বন্দ্রপাতির প্রয়োজন হয় না। বারুরেট (burette), পিপেট (pipette), মান্তাংকিত ক্পী (measuring flask), ইত্যাদি সহজ বন্দ্র-পাতির সাহায্যে অনায়াসে বিশেলষণ সম্পন্ন হয়।

- 4, 8. স্কুক (Indicators)—স্কুকগৃলি হচ্ছে জৈব অ্যাসিড অথবা কারক বেগ্লি অনুমাপনের সময় রঙের পরিবর্তন ঘটিয়ে অন্তবিন্দ্র (end point) নির্দেশ করে। বিভিন্ন প্রকৃতির অনুমাপনের জন্য বিভিন্ন প্রকারের স্কুচক আছে: অ্যাসিড-ক্ষারক (অথবা প্রশমন) স্কুচক, রেডক্স্ (redox) অথবা জারণ-বিজ্ঞারণ স্কুচক, এবং অন্তব্যতি অথবা অ্যাডসরপ-শান (adsorption) স্কুচক।
- 1. জ্যাসিড-ক্ষারক স্কেক— যে কোন অ্যাসিড স্কেক দ্রবণে একটি বিক্রিয়া সাম্য রচনা করে:

অবিয়োজিত স্ককের (HIn) রঙ এবং বিয়োজিত স্ককের  $(In^-)$  রঙ আলাদা। অ্যাসিডীয় মাধ্যমে স্ককের উপরোক্ত আয়নন হয় না এবং সেজন্য স্কেকের অ্যাসিডীয় রঙ হবে, কিন্তু ক্ষারকীয় মাধ্যমে উপরোক্ত আয়নন হয় এবং স্কেকের রঙ হবে ক্ষারকীয় রঙ। সাম্যাবস্থায়  $(4\cdot25)$ , সমীকরণ থেকে লেখা ঘারঃ

$$K_{In} = \frac{[H^+][In^-]}{[HIn]}$$
 (4.26)

এখানে, Kin-কে স্কুক প্রক (indicator constant) বলা হয়।

(4.26) হতে [H+] = 
$$\frac{[HIn]}{[In-]}$$
  $K_{In}$  অথবা  $pH = pK_{In} + \log \frac{[In-]}{[HIn]}$  (4.27)

 $\mathbf{p}\mathbf{K}_{\text{In}}$ -কে স্কুক একসংখানেন্ট (indicator exponent) বলা হয়।

প্রশামন বিন্দর্ভে 
$$[In^-] = [HIn]$$

অতএব 
$$pH = pK_{In}$$
 (4.28)

অর্থাৎ প্রত্যেক স্কৃচকের প্রশমন বিন্দ্র (50% বিয়োজন) একটি নির্দিষ্ট pH মানে হবে এবং এই pH মান বিভিন্ন স্কৃচকের বিভিন্ন হবে।

রঙ ক্ষারক ব্রি	इनएम-कथना	इन्स	मान	मुब
ज्यात्रिष्टीय	बाल	बाल	वर्णश्री	<b>बाब</b>
pH-ক্লাণিত- ব্যবধান	3.1-4.4	4.2-6.3	8.0-0.8	7.0
রাসায়নিক নাম	ডাইমিথাইল আমিনো-আজো 3·1—4·4 বেনজিন সোডিয়াম সালফোনেট	0-হাবে′ক্সি বেনজিন আজো `ভাইমিথাইল-আনিলিন	1	আজোলিটমিন
প্ৰকৃতি	<b>♦</b>	<b>\$</b> ≥  <b>4</b>	ष्णामिष	ţ
স্চকের নাম	মিথাইল অরেন্ <i>জ</i> (Methyl Orange)	নিথাইল রেড (Methyl red)	रक्नन थिन (Phe- uolphthalein)	निष्धात्र (Litmus)

 $pH=pK_m\pm 1$ , এই pH মানের মধ্যে স্চকের রণ্ডের পরিবর্তন ভাল বোঝা যাবে। এই pH ব্যবধানের (range) মধ্যে বিয়োজিত স্চকের  $[In^-]$  মান হবে  $9\,\%$  হতে  $91\,\%$  অর্থাৎ স্চকের পরিবর্তন হচ্ছে 91% অ্যাসিডীয় আকার (form) থেকে 91% ক্ষারকীয় আকারে। এই pH ব্যবধানকে বলা হয় স্চকের ক্যান্ডিব্যবধান (transition interval)।

অবিয়োজিত স্চক ও স্চক অ্যানায়নের এই যে রঙের পরিবর্তন তার কারণ হচ্ছে, HIn অণ্র টটোমেরিক (tautomeric) র্পাণ্তর এবং ভিন্ন রঙের কুইনোনয়েড (quinonoid) আকার গ্রহণ। এই অবস্থায় HIn অণ্ সম্পূর্ণর্পে আয়নিত হয়ে যায়। ফেনল্থলিন্ ও মিথাইল অরেন্জ্ এই দ্টি স্চকের র্পাণ্তর নীচে উদাহরণ হিসাবে দেখানো হলঃ

#### रकनन् थानन

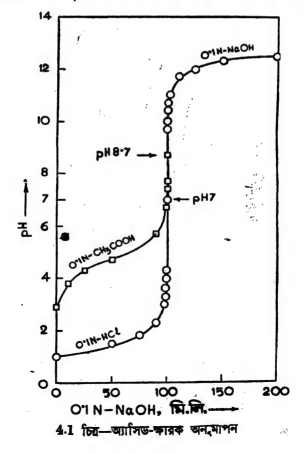
HO 
$$C = 0$$
  $C = 0$   $C$ 

অ্যাসিডীয় আকার (lactone) বর্গহীন ক্ষারকীয় আকার (quinonoid) লাল (4.29)

#### मियारेन जातन्ज

এখন বিভিন্ন প্রকারের অনুমাপন এবং স্কেক নির্ধারণ সম্বন্ধে আলোচনা করা হবে।

I. জ্যাসিড-ক্ষারক জন্মাপন (Acid-base titration) —কোন অন্-মাপনের জন্য কোন স্টকটি ব্যবহার করা হবে সেটি ঠিক করা হয় সেই



অনুমাপনের তুলাতা-বিক্ষা (equivalence point) অথবা অন্তবিন্দ্র (end point) কাছাকাছি pH-র পরিবর্তন দেখে। একটি তীর আসিডের বেমন HCl, সাথে একটি তীর ক্ষারকের বেমন NaOH, অনুমাপনের  $\{$  প্রত্যেকে, ধর,  $0\cdot I(N)$   $\}$  সময় pH-মানের পরিবর্তন হয় pH 5 থেকে pH9 (অন্তবিন্দ, থেকে  $\pm 0.1\%$  মধ্যে)। সূতরাং যে সচেকের পরিবর্তনের মধ্যবতী সীমা হচ্ছে pH 5 থেকে pH 9, সেই স্কেকই এই অনুমাপনের উপযুক্ত বলে বিবেচনা করা হবে। এই সমস্ত সূচকের নাম হচ্ছে মিথাইল রেড, মিথাইল অরেন্জ্ ইত্যাদি। কিন্তু যখন একটি ক্ষীণ অ্যাসিটের যেমন CH3COOH, সাথে একটি তীর ক্ষারকের, যেমন NaOH, অনুমাপন  $\{$  প্রত্যেকে  $0\cdot 1\,(N)\,\}$  হয়, তখন pH-মানের পরিবর্তন হর pH8 থেকে pH10 (অন্তবিন্দু, থেকে  $\pm 0.1\%$  মধ্যে)। অন্তবিন্দুতে pH মান হচ্ছে pH 8.9 অর্থাৎ দ্রবর্ণটি তখন ক্ষারকীয়। সূতরাং ফেনলখলিনকে  $(pK=9\cdot 0)$  এক্ষেত্রে উপযুক্ত সূচক বলে গণ্য कता श्रव। भिषारेन जातन्त्र, भिषारेन त्रिष्ठ, रेजामि म्हक्रानित অ্যাসিডীয় দ্রবণে রঙের পরিবর্তন হয়। অতএব এক্ষেত্রে তাদের সচুক হিসাবে ব্যবহার করা ঠিক হবে না। বিভিন্ন অ্যাসিড-ক্ষারক (প্রত্যেকেই  $0\cdot 1(N)$  ) অনুমাপনের জন্য ব্যবহারযোগ্য সচেকের একটি ছোট তালিকা नीक प्रथा वन।

<u>অ</u>	নু <b>মাপন</b>	pH পরিবর্তন অন্তবিন্দ, হতে ± 1%	উপঘ্ৰ স্চক
(ক) তীৱ ক্ষারক	অ্যাসিড-তীব	5—9	মিথাইল রেড, ফেনল রেড, ফেনল্থালন্, রোমো- থাইমল রু।
(খ) ক্ষীণ ক্ষারক	আসিড-ত <b>ী</b> র	8_10.5	रफनम्थीनन्, थारेमन द्रः, थारेममथीनन्।
(গ) তীর ক্ষারক	অ্যাসিড-ক্ষীণ	<b>3_6</b>	মিথাইল অরেন্জ্, মিথা- ইল ইরোলো, মিথাইল রেড, রোমোক্রেজন গ্রীন।
(ঘ) ক্ষীণ কারক *	আসিড-ক্ষীণ	7	মিশ্র স্কেক (বেমন, মিথা- ইল রেড—মিথিলীন রু.)।

<sup>\*[</sup>অন্তবিন্দ্রে কাছাকাছি pH পরিবর্তন খুব ধারে ধারে হয় এবং একটি মাত্র স্কৃত স্বারা অন্তবিন্দরেত হঠাৎ রঙের পরিবর্তন হয় না। সেজন্য মিশ্র স্কৃত (mixed indicators) ব্যবহার করা হয়।]

II অধ্যক্ষেপণ অনুমাপন (Precipitation titration) এই প্রকৃতিতে অনুমাপনের সময় অধ্যক্ষেপণ হয়। প্রমাণ (standard) সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ (argentimetry) ন্বারা অথবা মার্রিকটরিক ক্লোরাইড দ্রবণ (mercurimetry) ন্বারা সমস্ত হ্যালাইডগ্রনির অনুমাপন হচ্ছে এই পদ্ধতির বিশেষ উদাহরণ।

$$Cl^-+Ag^+ \rightleftharpoons AgCl \downarrow$$
 (4.31)

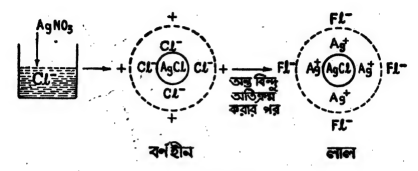
$$CNS^- + Ag^+ \rightleftharpoons AgCNS \downarrow \tag{4.32}$$

অন্র্পভাবে,

 $3 \, Zn^2 + +2K_4 \, Fe \, (CN)_6 \implies K_2 Zn_3 \, [Fe \, (CN)_6 \, ]_2 \, \downarrow \, +6K + (4.33)]$  রোপমিতি (argentimetry) অনুমাপনে অ্যাডসরপ্শান অথবা অন্তর্ধ তি স্ট্রক (adsorption indicator) সাধারণতঃ ব্যবহার করা হয়। ফ্লোরেনিসন (fluorescein), ডাইক্লোরোফ্লোরেসিন (dichlorofluorescein), এরোসিন (eosin), ইত্যাদি ক্ষীণ জৈব অ্যাসিড গ্রেলিকে অন্তর্ধ তি স্ট্রক হিসাবে ব্যবহার করা হয়। অধ্যক্ষেপের (এখানে, AgCl) উপরিভাগে স্ট্রক অ্যানায়ন শক্তভাবে অন্তর্ধ ত হয় এবং অন্তর্বিন্দ্র ঠিক পরেই অর্থাৎ অন্তর্বিন্দ্র অতিক্রম করার সংগে সংগ্রেই সামান্য পরিমাণ অতিরিক্ত সিলভার আয়নের সাথে যুক্ত হয়ে লাল রঙের Ag-fluoresceinate তৈরী করে। (Fl— = চিত্রে ফ্লোরেসিন আয়নঃ 4.2 নং চিত্র)

একটি বিষয়ে অন্তর্ধক্তি স্কৃচক অন্যান্য স্কৃচক হতে পৃথক। সেটি হচ্ছে, অন্তর্ধকৃতি স্কৃচকের রঙের পরিবর্তন দ্বণে হয় না, কেবলমান্ত অধঃক্ষেপের (কোলয়েড) পৃষ্ঠদেশে (surface) হয়।

প্রশম অথবা ক্ষারকীয় দ্রবণে ফ্লোরেসিন স্চক ব্যবহার করে ক্লোরাইডের অন্মাপন করা হয়। সামান্য অ্যাসিডীয় দ্রবণে ডাইক্লোরোফ্লেব্রেসিন স্চক ব্যবহার করলে আরও ভাল ফল পাওয়া যায়। আর্নিডীর দ্রবণে এরোসিন স্চক ব্যবহার করে ব্রোমাইড, আরোডাইড, এবং থারোসারানেটের অনুমাপন করা হয়। এরোসিন স্চক হিসাবে অন্ত-বিক্ষতে খুব স্পণ্টভাবে রঙ্কের পরিবর্তন ঘটার।



4.2 fbg

III. জারণ-বিজ্ঞারণ অনুমাপন (Redox titrations)—এই পদ্ধতিতে বিজ্ঞারক দ্রব্য হতে জারক দ্রব্যে ইলেকট্রন স্থানান্তর হয়।

$$Sn^{2+} - 2e \rightleftharpoons Sn^{4+}$$
  
 $2Fe^{3+} + 2e \rightleftharpoons 2Fe^{2+}$   
 $2Fe^{3+} + Sn^{2+} \rightleftharpoons 2Fe^{2+} + Sn^{4+}$  (4.34)

কোন বিক্রিয়ার জারণ অথবা বিজারণ ক্রিয়ার তীরতা পরিমাপ করা হয় উহার বিজারণ পোটেনসিয়াল (Reduction Potential) অথবা জারণ পোটেনসিয়াল (Oxidation Potential) দ্বারা।

সাধারণভাবে লেখা যায়ঃ

$$OX + ne \rightleftharpoons Red$$
 (4.35)

এখন Nernst সমীকরণ থেকে বিজ্ঞারণ পোটেনসিয়াল, E, লেখা হয়

$$E = E^{\circ} + \frac{0.06}{n} \log \frac{[Ox]}{[Red]}$$
, 25° সে. তাপমান্তায় (4.36)]

अथात E° = श्रमान (standard) अथवा नर्मान পোটেनिসয়ान।

জারণ-বিজারণ অন্মাপনে জারণ পোটেনসিয়ালের পরিবর্তন মাপা হয় এবং অন্মাপন লেখচিত্র (curve) দেখে উপর্ক স্চক নিধারণ করা হয়। কারণ-বিজারণ স্চক এই অনুমাপনে বাবহার করা হয়। ইহারা জৈব রক্তকের (organic dyestuffs) উপাদান এবং ইহাদের জারিত আকারের রঙ্ক এবং বিজারিত আকারের রঙ ভিজা।

এ কথা মনে রাখা দরকার যে, স্চক জৈব রঞ্জকের জারণ পোটেনসিয়ালের মান বিক্রিয়াকারী জারকের জারণ পোটেনসিয়াল এবং বিক্রিয়াকারী বিজারকের জারণ পোটেনসিয়ালের মাঝামাঝি হওয়া দরকার।  $K_2Cr_2O_7$  দ্বারা Fe(II) দ্রবণের অনুমাপন এখন আলোচনা করা যাক্ এবং দেখা যাক্ কেন ভাইফিনাইলআ্যামিন (diphenylamine) অথবা ইহার সালফোনিক আ্যাসিড যোগ স্চক হিসাবে এই অনুমাপনে ব্যবহার করা হয়।

বিক্রিয়া: 
$$Fe^{2+}+Cr_2O_7^{2-} \rightarrow Fe^{3+}+Cr^{3+}$$
 (4.39) এবং জারণ-বিজ্ঞারণ সিডেটম  $: Fe^{2+}, Cr_2O_7^{2-} || Fe^{3+}, Cr^{3+}$ 

তুল্যতা বিন্দ<sub>ন্</sub>তে (equivalence point) জ্বারণ পোটেনসিয়াল নিন্দ্র-লিখিতভাবে পাওয়া যায়ঃ

ভাইফিনাইলঅ্যামিন সালফোনিক অ্যাসিডকে  $(E^\circ=+0.76)$  স্কের্চক হিসাবে ব্যবহার করার জন্য উপরোক্ত জারণ-বিজ্ঞারণ সিল্টেমের পোটেন-সিম্নাল 1.25 থেকে কমিয়ে 0.76-র কাছাকাছি আনতে হবে এবং ইহা করা হয় ভাইকোমেট দ্রবণ স্বারা অনুমাপন করবার পুরেই দ্রবণ ফস-ফোরিক আ্যাসিড,  $H_0 PO_A$ , যোগ করে ৷  $Fe^{3}$ + আয়নের সাথে ফসফোরিক

আাসিড শতিশালী জটিল যৌগ  $[Fe(HPO_4)]^+$  উৎপান করে দ্রবণ হতে মুক্ত  $Fe^{3+}$  আয়ন গঢ়েছ কমিয়ে দেয় এবং সেজন্য  $E^{\circ}_{F^{\circ}}$  কমে যায়।

জারণ-বিজ্ঞারণ স্চকের আর একটি উদাহরণ হচ্ছে ফেরোইন (ferroin) অর্থাং O-ফিনানথ্রোলীন  $F^e(II)$ -জটিল যোগ। ইহার রঙের পরিবর্তন হর গাঢ় লাল হতে গাঢ় নীল  $(+1\cdot 14$  ভোল্ট) এবং ইহা সেরিক সালফেট অনুমাপনে (cerimetry) বহুল ব্যবহৃত।

- 4, 9. তেনিক বিশেষণ তত্ব (Theory of Gravimetric Analysis)—
  সাধারণতঃ কোন নির্দিণ্ট ওজনে পরীক্ষাধীন বস্তুর মিশ্রণ হতে ঐ মৌলিক
  পদার্থ অথবা ম্লককে (radical) তাদের স্থারী (stable), বিদিত
  সংঘ্রতি (known composition) সম্পন্ন এবং তৌলনীর (weighable)
  বৌগে র্পান্তরিত করে অধঃক্ষিপ্ত করা হয়, তারপর দ্রবণে অন্যান্য আয়ন
  হতে বিশা্ক অবস্থায় প্থক করে ও শা্ক করে (যেমন BaSO₄ অথবা
  AgCl) ওজন করা হয়। অনেক সময় প্থক করার পর উত্তপ্ত করে
  তৌলনীয় যৌগে র্পান্তরিত করা হয় (MgNH₄PO₄ → Mg₂P₂O₁)।
  বৌগের সংকেত ও আণবিক ওজন থেকে অংক কষে ঐ পদার্থ অথবা
  ম্লকের ওজন (পরিমাণ) ঠিক করা হয়। এই ধরনের মাত্রিক বিশেলষণকে
  বলা হয় তৌলিক বিশেলষণ (gravimetric analysis)। কোন আয়ন
  অথবা ম্লোকের মাত্রিকভাবে প্থকীকরণের জন্য নানা পদ্ধতি আছে তাদের
  মধ্যে অন্যতম অবঃক্ষেপণ ও উন্বায়ীকরণ (volatilization) পদ্ধতির
  আলোচনা এখানে করা হবে।
- 4, 10. জাধাকোপৰ পদ্ধতি—নিন্দালিখিত শতাবলী পরেণ হলেই এই পদ্ধতিতে বিশেলবণ কৃতকার্য্য হবেঃ
- (ক) অধ্যক্ষেপ প্রায় সম্পর্ণরিপে অন্তবণীয় হবে (দ্রবণীয়তা < 0.% মি. গ্রা./লিটার)।
- (খ) অধঃক্ষেপের ভৌত প্রকৃতি এমন হবে বাতে সহজে দ্রবণ হতে ছেকে নিরে পৃথক করা বায় এবং দূবণীয় অপদ্রবাগন্নি (impurities) সহজে ধুয়ে নিয়ে দূরে করা বায়।
- (গ) অধ্যক্ষেপকে বিশন্ধ বিদিত সংযাতি সম্পন্ন যোগে রাপান্তরিত করা হয়।

অধ্যক্ষেপণ পদ্ধতিতে মাত্রিক বিশ্লেষণ করতে হলে পদার্থের কোলরেড়ীর (Colloidal) অবস্থা স্থাদ্ধে কিছ্ জান থাকা প্রয়োজন। সেজনা সংক্ষেপে পদার্থের কোলরেডীর অবস্থা বিষয়ে এখানে আলোচনা করা হল। কোল-

রেজীর অবস্থা বলতে আমরা ব্রব দ্রবণ ও অধ্যক্ষেপের মধ্যবতী অবস্থা। 4, 11. পদার্থের কোলরেজীয় অবস্থা (The colloidal state of matter)—কোন পদার্থকণার আকার (ব্যাস) যদি  $0\cdot 1\mu$  থেকে  $1m\mu$  ( $1\mu=10^{-3}$  মি. মি.) এর মধ্যে হয় তাহলে তাকে কোলরেজ (Colloid) কণা বলে। সাধারণ ছাঁকন কাগজে (filter paper)  $10\mu$  পর্যন্ত ব্যাসযুক্ত পদার্থ কণা ছাঁকা যার অর্থাৎ ছাঁকন কাগজের উপরে থাকে। স্কুতরাং কোলরেজ কণা ছাঁকন কাগজের উপরে ধরা পড়বে না, দ্রবণের মত কাগজের ছিদ্রগ্রনিলর মধ্য দিয়ে বের হয়ে যাবে।

বদি একটি শক্তিশালী রশ্মি আন্ভূমিকভাবে (horizontally) কোল-য়েড দ্রণের মধ্য দিয়ে চালনা করা হয় এবং দ্রণটিকে পতিত রশ্মি (incident light) থেকে সমকোণে দেখা হয়, তাহলে একটি বিক্ষিপ্ত রশ্মি (scattered light) চোখে পড়বে। এই ঘটনাকে বলা হয় **টিন্ডাল** ভাষিব্যক্তি (Tyndall effect)। সাধারণ দ্রবণে টিন্ডাল ঘটনা ঘটে না। অজৈব রাসায়নিক বিশেলষণে কোলয়েড কণার যে সমস্ত প্রকৃতিগত ধর্মের সম্মুখীন হতে হয় তাদের তালিকা দেওয়া হল:

- (ক) ইহারা টিন্ডাল অধিব্যক্তি ঘটায়।
- (খ) ঝিল্লী বিশেলষণ (dialysis) শ্বারা ইহাদের প্রকৃত দ্রবণ (true solution) থেকে পৃথক করা যায়।
- (গ) ইহারা তড়িং আধান বহন করে। ঘখন ইহাদের দ্রবণে তড়িং প্রবাহ চালনা করা হয়, তখন কণাগর্নাল কোন একটি ইলেকট্রোডের দিকে যেতে স্বর্ করে।
  - (ঘ) ইহাদের উপরিতলের (surface) আয়তন বৃহং।

আমাদের স্ববিধার জন্য কোলয়েড কণাকে দ্বিট গ্রন্থে ভাগ করা বায়— দ্রাবকাতংকী (lyophobic) ও দ্রাবকাসম্ভ (lyophilic)। নীচে এই দ্বিটি গ্রন্থের পার্থক্য সংক্ষেপে আলোচনা করা হল:

দ্রাবকাতংকী সল (sol) দ্রাবকাসক সল 1. ঘনত ও প্রতিসর- মিশ্রণ সূত্র মেনে চলে। মিশ্রণ মেনে मृ व (refractive ণাংক हता ना। index) 2. সান্দ্রতা (visco-দাবকের মতই। যেমন থেকে sity) ধাতব সল, সিলভার বেশী। যেমন, সিলি-আসিড शामारेष मन. ইত্যাদি ৷ সল, ইত্যাদি।

3. इस्मा (coagula- अक्सभी, र्जाएक ऐक्सभी क्लाकवी tion) বিশেষা পদার্থযোগে প্রদার্থ যোগে হয়। সহজেই হয়। কোন সময়েই দেখা 4. অণুবীক্ষণ যক্ত কণাগুলি অনেক সময় रमथा यास । সাহাযে याग्र ना। 5. জেল গঠন (gel প্রায়ই হয় না. কোন খুব সহজেই জেল formation) . কোন কোতে হয়. যেমন. গঠন হয়। Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 河(可至 জেল হয় তডিত विद्यारा भाषे याता।

6. সলকণার তড়িত-বাহিতা নিদিশ্ট চিহ্নযুক্ত তড়িত আধান থাকে, কেবলমাত্র বিশেষ পদ্ধতি দ্বারা পরিবর্তন করা ঘায়।

সহজেই তড়িত আধান পরিবর্তিত হয়— আ্যাসিডীয় মাধ্যমে ধনাত্মক ও ক্ষারকীয় মাধ্যমে ঋণাত্মক।

কোন অধ্যক্ষেপকে অপর কোন পদার্থের সাহায্যে কোলয়েডে পরিণত করাকে পেপটাইজেশন (peptisation) বলে এবং এই পদ্ধতিতে যে পদার্থের সাহায্য নেওয়া হয় তাকে পেপটাইজিং এজেন্ট (peptising agent) বলে। যেয়ন,  $Cu_2Fe(CN)_6$ -র সদ্য প্রস্কৃত অধ্যক্ষেপকে  $K_4Fe(CN)_6$ -র লঘ্ দ্বণে যোগ করে নাড়লেই  $Cu_2Fe(CN)_6$  সল পাওয়া যায়।  $K_4Fe(CN)_6$ -কে পেপটাইজিং এজেন্ট বলে।

দ্রাবকাতংকী কোলয়েড কণা পৃষ্ঠ দেশে (surface) একই প্রকার (same) আয়ন নির্ণয়ী শোষণ (selective adsorption) করে নিজে স্থায়ী হয়। যেমন, যখন  $FeCl_8$  থেকে আদ্রবিশেলষ শ্বারা  $Fe(OH)_8$  সল তৈরী করা হয়, তখন  $Fe(OH)_8$  সল দ্রবণে অবস্থিত অতিরিক্ত  $Cl^-$  অথবা  $OH^-$  আয়ন তার পৃষ্ঠেদেশে নির্ণয়ী শোষণ করে ঋণাত্মক আধানয়্বত্ত হয় এবং বিচ্ছ্রেণ মাধ্যমে (dispersion medium) অবস্থিত মৃত্ত সমতুল্য ধনাত্মক আয়নগর্নল ( $Fe^{8+}$  অথবা  $H^+$ ) তার চার য়ারে ছিরে থাকে।

 $FeCl_3 + 3H_2O \Rightarrow Fe(OH)_3 + 3HCl$  (4.40)

<sup>\*[</sup>সাধারণভাবে বে ক্লোন কোলয়েড দ্রবণ সল (sol) নামে পরিচিত।]

এখানে বিচ্ছুরণ মাধ্যমে অবস্থিত ধন-আয়নকে বলা হয় প্রতি আয়ন (counter ions)। এইভাবে প্তেদেশে অবস্থিত আয়ন তার সমতুলা প্রতি আয়নকে আকর্ষণ করে এবং একটি তড়িত দ্বিস্তর (electrical double layer) স্থিত হয়। যদি এই তড়িত দ্বিস্তর কোন প্রকারে ভেলোদেওয়া বায় তাহলে কোলয়েড কণা অধ্যক্ষিপ্ত হবে। সাধারণতঃ প্তেদেশে নির্ণয়ী শোষিত আয়নের বিপরীত আধানযুক্ত আয়ন (তড়িত বিশেলয়া পদার্থ) যোগ করে এই দ্বিস্তর ভেলো ফেলা হয়। যেমন,  $Fe(OH)_8$  কোলয়েড দ্বণে কিছু  $Al^8+$   $\{Al_2(SO_4)_8\}$  আয়ন মেশালে  $Fe(OH)_8$  অধ্যক্ষিপ্ত হবে। এই অধ্যক্ষেপণের জন্য যে লঘিন্ট পরিমাণ তড়িত বিশেলয়া পদার্থের প্রয়োজন তাকে তণ্ডনম্ল্য (coagulation value) বলা হয়।

কোন দ্রাবকাতংকী সলের সাথে দ্রাবকাসক্ত সল মেশালে সাধারণতঃ আধানগ্রনি প্রশমনের ফলে অধঃক্ষেপণ হর, কিন্তু বদি সামান্য পরিমাণ দ্রাবকাসক্ত সল মেশানো হয় তাহলে দ্রাবকাতংকী সলের স্থায়িত্ব বৃদ্ধি পারী অর্থাৎ দ্রাবকাসক্ত সল দ্রাবকাতংকী সলকে তণ্ডনের হাত থেকে রক্ষা করছে। সেজন্য এখানে দ্রাবকাসক্ত কোলয়েডকে রক্ষাকারী কোলয়েড (protective colloid) বলা হয়।

এখন দেখা যাছে যে প্রতিটি অধ্যক্ষেপণের সময় অধ্যক্ষেপের পৃষ্ঠদেশে কিছ্ ভিন্ন আয়ন (অপদ্রব্য) শোষিত হয়ে থেকে যায়। জল শ্বারা ধ্রের নেবার সময় বেশ কিছ্ অপদ্রব্য মৃত্ত হয় এবং সেগালৈ দ্র করা সম্ভব হয়। কিন্তু নৃতন বাধা এসে দেখা দেয়। তড়িত বিশেলয় পদার্থের পরিমাণ তণ্ডনম্ল্য অপেক্ষা কমে গেলে পেপটাইজেশন প্রক্রিয়ায় কিছ্ পরিমাণ অধ্যক্ষেপ কোলয়েডে পরিণত হয়। যেমন, ক্রোরোআ্যাসিটেট বাফার দ্রবণে ZuS অধ্যক্ষেপণ ঘটালে ছাকনের সময় লঘ্  $\mathbf{H}_2$ S-জল শ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রের নিতে হয়, বিশুদ্ধ জল শ্বারা এখানে ধোরা চলে না। যদি ধোয়া হয় তাহলে কিছ্ পরিমাণ ZuS কোলয়েড কণার পরিণত হবে এবং দ্রবণের সাথে মিশে যাবে। সেজন্য সর্বদাই অধ্যক্ষেপ উপযুক্ত দ্রবণ শ্বারা ধ্রতে হয় যাতে মান্তিক বিশেলয়ণের পরবত্নী স্তরে বিদ্যু না ঘটায়।

4, 12. সহ-অবঃক্ষেপণ (Co-precipitation) — বখন কোন দ্ৰবণে অধঃ-ক্ষেপণ হয় তখন ঐ অধঃক্ষেপ বিশ্বন্ধ হতে পারে, অথবা নাও হতে পারে।

<sup>\*[</sup>ধনাত্মক আয়নকে সংক্ষেপে ধন আয়ন ও ঋণাত্মক জায়নকে ঋণ আয়ন বলা বেতে পারে।]

ঐ অধ্যক্ষেপে কির্পে পরিমাণ অপদ্রব্য থাকবে তা নির্ভর করে কোন অবস্থার অধ্যক্ষেপণ হরেছে এবং কি ধরনের অধ্যক্ষেপ হরেছে তার উপর। দ্রবশে দ্রবীভূত পদার্থ অধ্যক্ষেপণ দ্র রকমে হতে পারেঃ (1) অধ্যক্ষেপের সাথে মিশে থাকলে তাকে লছ-আথ্যক্ষেপণ বলা হর। সহ-অধ্যক্ষেপণ দ্র রকমে হতে পারেঃ (1) অধ্যক্ষেপের প্রেটদেশে শোষিত অবস্থার থাকে, (2) কেলাস গঠনের (crystal growth) সমর অ্বতর্ধ্বত অবস্থার থাকে। প্রথম প্রকারের ঘটনা ঘটে বখন জেলির মত অধ্যক্ষেপ হর। বেমন,  $Ca^{2k}$  আরনের উপস্থিতিতে  $Fe(OH)_3$  অধ্যক্ষেপণ (জেলির মত) হলে  $Ca^{2k}$  আরনের সহ-অধ্যক্ষেপণ হর। সেজন্য জেলির মত অধ্যক্ষেপ হলে অন্ততঃ দ্বার অধ্যক্ষেপণ করে অধ্যক্ষেপতে বিশক্ষে করতে হয়। ন্বিতীয় প্রকারের উদাহরণ হল দ্বণে  $KMnO_4$ -র উপস্থিতিতে  $BaSO_4$  অধ্যক্ষেপণ।  $KMnO_4$  অন্তর্ধ্বত অবস্থার থাকে।

- 4, 13. উত্তর-অধ্যক্ষেপণ (Post-precipitation)— ব্যঞ্জিত অধ্যক্ষেপ গঠনের পর ঐ প্রতিদেশে ভিন্ন লবণের অধ্যক্ষেপণ হলে তাকে বলা হয় উত্তর-অধ্যক্ষেপণ। সামান্য দ্রবণীয় লবণের উপস্থিতিতে এই ঘটনা ঘটে। যেমন  $Ca^{2}+$  আয়নের উপস্থিতিতে  $Ba^{2}+$  আয়নের সালফেট হিসাবে অধ্যক্ষেপণ, ক্যালসিয়াম সালফেট বেরিয়াম সালফেটের প্রতিদেশে ক্রমণ জমতে থাকে।  $Mg^{2}+$  আয়নের উপস্থিতিতে  $Ca^{2}+$  আয়নের অক্সালেট হিসাবে অধ্যক্ষেপণ ঘটালে একই প্রকারে ম্যাগনেসিয়াম অক্সালেটের উত্তর-অধ্যক্ষেপণ হয়।
  - 4, 14. ভাইজেশন (Digestion)—দ্রবণে উপযুক্ত বিকারক মেশানোর পর অধঃক্ষেপকে ঐ দ্রবণে সাধারণ তাপমান্তার 12 থেকে 24 ঘণ্টা মত রাখা হয়। অনেক সময় জলগাহে (water bath) কিছুক্ষণ গরম করতে হয়। এই প্রিয়াকে ভাইজেশন বলে। এর উন্দেশ্য হচ্ছে—অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ করা এবং বড় আকারের কেলাস গঠন করা বাতে সহজে তাড়াতাড়ি ছেকেনেওয়া বায়। এই প্রতিতে সহ-অধঃক্ষেপণ জনিত অপদ্রব্যগ্রনিকে সহজে মৃত্ত ও দ্রবীভূত করা বায়।
  - 4, 15. আবঃকোপণের শতাবলাই—অবঃকোপণের সময় মোটামন্টি নিশ্ন লিখিত নিরমগন্লি মেনে চলা হয়:
- া (1) সাধারণতঃ লছ্ব দ্রবণে উত্তপ্ত (বিশেষ ক্ষেত্রে শীতল) অবস্থার অধঃ-ক্ষেপণ করা হয়।
- (%) ধারে ধারে এবং সর্বক্ষণ নাড়তে নাড়তে বিকারক দ্রবণ মেশানো হয়। প্রয়োজনের একট্র বেশী বিকারক দিতে হয়।

- (3) কেলাসিত অধঃক্ষেপ হলে জলগাহে নিদিশ্ট সমর্মত ভাইজেশন করা হয়।
- (4) **উপব্রু লঘ্** দূরণ স্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রুয়ে নেওয়া হয়।
- (5) প্রয়োজন হলে অধ্যক্ষেপ উপষ্ক দ্রাবকে দ্রবীভূত করে প্রনরায় অধ্য-ক্ষেপণ করা হয়।
- 4, 16. অধ্যক্ষেপ খোডি (Washing of the precipitate) ব্যান কোন দ্রবণে অধ্যক্ষেপণ করা হয় তখন ঐ দ্রবণে একাধিক পদার্থ দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। স্বতরাং দ্বীভূত পদার্থ কিছু কিছু অধ্যক্ষেপের পৃষ্ঠদেশে লেগে থাকা স্বাভাবিক এবং এই ধোতি পদ্ধতির উন্দেশ্য হচ্ছে ঐ সমস্ত লেগে थाका भागर्य ग्रिनात यजन्त मण्डव अभमात्र । कान् प्रवन वावरात कता হবে তা নির্ভার করে অধঃক্ষেপের রাসায়নিক ধর্ম ও দ্রবনীয়তার উপর। বিশহন জল ন্বারা সাধারণতঃ ধোয়া হয় না, কারণ অধ্যক্ষেপের আংশিকা পেপটাইজেশন হবার সম্ভাবনা থাকে। অধ্যক্ষেপের সাথে সাধারণ আয়ন (common ion) থাকে এবং সহজে উন্বায়ী এমন তড়িং বিশ্বেষ্য · পদার্থের লঘু দূবণ স্বারা অধ্যক্ষেপ ধুয়ে নেওয়া হয়। এই সব কারণে, অ্যামোনিয়াম লবণ, অ্যামোনিয়া দূবণ এবং লঘু অ্যাসিড সচরাচর ব্যবহার করা হয়। পরিদ্রত (filtrate) নিয়ে যদি বিশ্লেষণ করতে হয় তাহলে ধুয়ে নেওয়ার জন্য দ্রবণ ঠিক করা আরও সীমায়িত হয় যাতে পরবতী স্তরে ঐ দূবণ প্রতিবন্ধক না হয়। অপদূব্য ধ্রুয়ে নেওয়ার জন্য লিখিন্ট পরিমাণ দূবণ ব্যবহার করা হয়। সাধারণতঃ বারে বারে অলপ পরিমাণ দূবণ স্বারা ধোয়া হয়।

একবারে বেশী পরিমাণ দ্রবণ দিয়ে ধ্লে যেট্কু অপদ্রব্য দ্রে হয়,
সমান পরিমাণ দ্রবণ দিয়ে অলপ অলপ দ্রবণ ঢেলে বারবার ধ্লে তার চাইতে
অনেক বেশী পরিমাণ অপদ্রব্য অপসারিত হয়। অংক কষে এ কথার মর্ম
সহজেই উপলব্ধি করা যায়। যখন অপদ্রব্যগ্রিল অধ্যক্ষেপের গায়ে
সাধারণভাবে লেগে থাকে, তখন আদর্শ অবস্থায় নিশ্নলিখিত সমীকরণ
ভালভাবে কার্যকরী হয়ঃ

$$m_n \equiv m_0 \left(\frac{u}{u+v}\right)^n$$

এখানে,  $m_n = n$ -বার ধোবার পর অপদ্রব্যের গাঢ়ছ

 $m_o \coloneqq$  ধোবার পর্বে অপদ্রব্যের গাড়ছ

ভবঃক্ষেপ ধোবার পর ষেট্রকু ধৌতি দূবণ অধঃক্ষেপের সাথে
 প্রেকে বার। ইহা মি.লি. এককে প্রকাশ করা হয়।

v = 2তিবার ধোবার জন্য ধোঁতি দ্রবণের আয়তন। ইহা মি. লি. এককে প্রকাশ করা হয়। এককে প্রকাশ করা হয়। একন, যদি u=1 মি. লি. এবং v=9 মি. লি. হয়, তাহলে তিন বার ধোবার পর অপদ্রব্যের গাঢ়ম্ব সহস্রাংশ  $(10^{-3})$  কমে যায়। একবারে যদি 27 মি. লি. ধোঁতি দ্রবণ ব্যবহার করা হয় তাহলে অপদ্রব্যের গাঢ়ম মাদ্রাদশাংশ পরিমাণ কমে।

#### পঞ্চম অধ্যায়

## मारिक विष्णवर्ष सम (Errors in Quantitative Analysis)

5, 1. সংজ্ঞা যখন আমরা নির্ভূল ভাবে কোন পদ্ধতির দ্বারা কোন পরিমাণ মাপার চেন্টা করি, তখন আমরা বারংবার একই পদ্ধতিতে মেপে দেখি একই ফল পাচ্ছি কিনা এবং দেখা যায় যে প্রতিটি ফল এক হচ্ছে না, কম বেশী কাছাকাছি হচ্ছে। তখন আমরা সর্বাধিক সম্ভাব্য (most probable) ফল হিসাবে প্রতিটি ফলের গড় (mean) নিয়ে থাকি। কিন্তু এই গড় মান পদ্ম মান,  $\mu$ , (true value) নাও হতে পারে। কোন কোন ক্ষেত্রে এদের পার্থক্য কম হয়, কোন কোন ক্ষেত্রে এদের পার্থক্য কম হয়, কোন কোন ক্ষেত্রে এদের পার্থক্য কম হয়, কোন কোন ক্ষেত্রে বেশী হয়। পরম মান থেকে মাপন মানের ও, (measured value) পার্থক্যকে মাত্রিক বিশেলখণে পরম দ্রম (absolute error) বলে।

পরম শ্রমকে পরম মান দ্বারা ভাগ করলে আপেক্ষিক শ্রম (relative error) পাওয়া বায় এবং ইহা সচরাচর সহস্রকরা (p.p.t) অথবা শতকরা (%) হিসাবে প্রকাশ হরা হয়। মনে কর সংকর ইম্পাতে ক্রোমিয়াম ধাতুর পরম মান হল 30.11 এবং বিশেলষণ করে পাওয়া গেল 30.14; তাহলো

পরম ভ্রম হচ্ছে 0.03 এবং আপেক্ষিক ভ্রম হচ্ছে  $\frac{0.03 \times 100}{30.11} = 0.099\%$ 

(অথবা সহস্র করা 0.99 ভাগ)।

কোন পরিমাণের পরম মান বিশ্লেষণ করে ঠিক করা যায় না, সেজন্য সর্বাধিক সম্ভাব্য ফলের সাথে মাপন মানের তুলনা করা হয়। মান নির্ণয়ে নির্ভূলতা (accuracy) ঠিক করা হয় পরম ভ্রম শ্বারা। পরম ভ্রম যত কম হবে নির্ভূলতা তত বেশী হবে। পরম ভ্রম শ্ন্য হলে মান পরম নির্ভূল অথবা সর্বাধিক সম্ভাব্য বলা হবে।

মাত্রিক বিশেলষণে ফলাফলের গাণিতিক গড় s, (arithmetical mean) নেওয়া হয়, তারপর ঐ গড়মান থেকে প্রত্যেক মাপন মানের ভ্রম মাত্রা,  $S^i$ , (deviation) কত অংক কষে বের করা হয় এবং অবশেষে ঐ ভ্রম মাত্রার গড়, d, (mean 'deviation) নেওয়া হয়।

$$d = \frac{\sum Si}{n} \tag{5.1}$$

 $\Sigma Si = প্রত্যেক হ্রম মান্রার মোট বোগফল।

= মাপন সংখ্যা$ 

শ্রম মান্রার গড়কে গাণিতিক গড়মান শ্বারা ভাগ করলে আপেক্ষিক শ্রম মান্রার গড়,  $D_B$ , পাওয়া যায় এবং শতকরা অথবা সহস্রকরা হিসাবে প্রকাশ করা হয়।

$$\mathbf{D}_{\mathbf{R}} \stackrel{\cdot}{=} \frac{\sum \mathrm{Si}}{\overline{\mathrm{S}} \times \mathbf{n}} \times 100 \tag{5.2}$$

উন্নহরণ সংকর ইম্পাত বিশেলবণ করে দেখা গেল তার মধ্যে শতকরা 30.22, 30.14, 30.08, 30.02, 30.11 ক্রোমিয়াম ধাতু আছে। এখন শ্রম মাত্রার গড় ও আপেক্ষিক শ্রম মাত্রার গড় কত?

গাণিতিক গড় = 
$$\frac{30 \cdot 22 + 30 \cdot 14 + 30 \cdot 08 + 30 \cdot 02 + 30 \cdot 11}{5}$$
  
=  $30 \cdot 11$ 

লম মাত্রার গড় = 
$$\frac{0.11+0.03+0.03+0.09+0.00}{5}$$

= 0.05

অতএব, আপেক্ষিক শ্রম মাত্রার গড়  $=rac{0.05 imes 100}{30.11}$ 

অর্থাৎ হাজারে 1.7 ভাগ

মাহিক বিশেলষণে বারংবার যদি একই ফল পাওয়া যায় তাহলে বলব মাপনে ষথাষণতা (precision) আছে। নির্ভূলতা স্বারা মাপন ঠিক হয়েছে কিনা জানা যাবে, আর যথাযথতা স্বারা জানা যাবে মাপনে বারংবার একই ফল পাওয়া গেছে কিনা।

এখন আমরা যদি n সংখ্যক ফলাফল বিবেচনা করি এবং তাদের পর পর  $s_1$ ,  $s_2$ ,  $s_3$ ,  $\ldots$   $s_{n-1}$ ,  $s_{n}$ , এই ভাবে চিহ্ন দিয়ে লিখি, তাহলে গাণিতিক গড় পাওয়া বাবে নিন্দালিখিত স্ত হতেঃ

$$\bar{S} = \frac{s_1 + s_2 + s_3 + \dots + s_{n-1} + s_n}{n}$$
 (5.3)

এবং প্রমাণ ভ্রমনারা (standard deviation), Ds, পাওয়া বাবে:

$$D_{s} = \frac{\sqrt{(s_{1} - \bar{s})^{2} + (s_{2} - \bar{s})^{2} + \dots + (s_{n} - \bar{s})^{2}}}{n - 1}$$

$$= \sqrt{\frac{\sum (s\bar{s})^{2}}{n - 1}} \qquad (5.4)$$

্রএখন সংকর ইস্পাত বিশেলষণের ফলাফল থেকে প্রমাণ ক্রম্মান্তা কত হর দেখা ৰাক।

$$D_{s} = \sqrt{\frac{(0.11)^{2} + (0.03)^{2} + (0.03)^{2} + (0.09)^{2} + 0}{5 - 1}}$$

$$= 0.072$$

এই সংখ্যা গড়মানকে বেশী বিশ্বাসযোগ্য করে তোলে। অবশ্য এ কথার অর্থ এই নয় যে, পরম মান অবশ্যই  $30\cdot 11-0\cdot 072$  থেকে  $30\cdot 11+0\cdot 072$  সীমার মধ্যে থাকবে। অনেকেই প্রমাণ ক্রমমান্রার দ্বিগন্ন সংখ্যা ব্যবহার করে থাকেন যাতে সীমা রেখাটা বড় এবং ঐ সীমার মধ্যে পরম মান থাকার সম্ভাবনাটা আরও বেশী হয়। এই রীতি অনুসারে প্রেছি উদাহরণ যদি আলোচনা করা হয় তাহলে  $30\cdot 11-0\cdot 144$  (=  $29\cdot 966$ ) থেকে  $30\cdot 11+0\cdot 144$  (=  $30\cdot 254$ )-র মধ্যে পরম মান থাকার সম্ভাবনা খুব বেশী হয়।

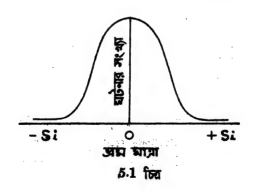
একই পরিমাণ পদার্থের বারংবার বিশেলষণ করে যে বিশেলষণ মান পাওয়া যায় তাদের মধ্যবতী মানকে (median value) অনেকে সর্বাধিক সম্ভাব্য মান হিসাবে বিবেচনা করেন এবং গাণিতিক গড় নেওয়ার প্রয়োজন মনে করেন না। আমরা যদি সংকর ইম্পাত বিশেলষণের ফলাফল আলোচনা করি তাহলে দেখি  $30\cdot11$  হচ্ছে মধ্যবতী মান। এর থেকে বেশী দর্টি ফলাফল সংখ্যা আছে এবং এর থেকে কম দর্টি ফলাফল সংখ্যা আছে অর্থাৎ বহু সংখ্যক ফলাফল মানের মধ্যে মধ্যবতী মান হবে এমনা সংখ্যা যার থেকে বেশী এবং কম সমান সংখ্যক ফলাফল মান আছে।

- 5, 2. দ্রম বিভাগীকরণ (Classification of errors)—বিশেলষণ কালে যে সব দ্রম হয়, সেগ্নলি কি ভাবে ঘটেছে তার উপর নির্ভার করে দ্রম-গ্নলিকে প্রধান দ্বই ভাগে ভাগ করা হয়ঃ (1) নিরুত্র দ্রম (Constant errors), (2) আকৃত্যিক দ্রম (accidental errors)।
- 1. নিরুত্র দ্রম—একট্র যত্নসহকারে বিশেলষণ করলে এই ধরনের দ্রম-গর্বল সহজে কমবেশী এড়ানো যায় অথবা এদের মান নির্ণয় করা যায়। নিরুত্র দ্রমগর্বার মধ্যে নিন্দালিখিত গর্বল বিশেষ উল্লেখযোগ্যঃ
- (i) ব্যক্তিগত দ্রম (personal errors)—প্রত্যেক বিশেলষণকারীর ব্যক্তিগত ব্রুটির জন্য এই ধরনের দ্রম হয়ে থাকে। যেমন, কিছু ব্যক্তি আছেন বাঁরা অস্তবিন্দর্তে হঠাং রপ্তের পরিবর্তন ঠিক ধরতে পারেন না, অথবা তুলাদশ্রেও ওজন নিতে ভুল করেন, ইত্যাদি।

(ii) বাল্ডিক দ্রম (instrumental errors)—বিশেলখণকালে ব্যবহৃত

ব্রুটিপ্রণ কর্মণাভি হতে এই ধরনের প্রম হরে থাকে। যেমন, বার্রেট, পিপেট, ইত্যাদি আয়তনিক কাচপাত্রের আয়তন মাত্রা বদি ঠিক না থাকে, তুলাদেও বদি ব্রুটিপ্র্ণ হল, তাহলে ফান্তিক প্রম হওরা স্বাভাবিক।
(१%) বিকারক প্রম (Reagent errors)—বিকারকের মধ্যে অপদ্রব্য থাকলে, বিকারকের সাথে পাত্রের বিক্রিয়া ঘটলে, এই ধরনের প্রম হরে থাকে।
(২০) প্রমাতিগত প্রম (Errors of method)—বিশ্লমণ পদ্ধতি বদি ব্রুটিপ্রণ হয় অথবা পদ্ধতি অনুসারে ঠিকমত ঘদি না করা হয়, তাহলো এই ধরনের প্রম হয়ে থাকে। যেমন, অনুমাপন বিশ্লেষণে অ্যাসিড অথবা ক্ষারক প্রয়োজন মত যোগ না করার জন্য বিক্রিয়া সম্পর্ণ হয় নাই, অথবা পার্শ্ব বিক্রিয়া (side reaction) ঘটেছে, ইড্যাদি। সহ-অধঃক্ষেপণ, উত্তর-অধঃক্ষেপণ, বিযোজন, ইড্যাদি ধরনের প্রম তোলিক বিশ্লেষনে ঘটে থাকে।

- (v) জনগোড দ্রম (Proportional error)—প্রমাণ বিকারকে (standard reagent) যদি অপদ্রব্য থাকে তাহলে প্রমাণ দ্রবণও (standard solution) ত্রিপূর্ণে হবে এবং এই ধরনের শ্রমমানার পরমমান নির্ভর করে বিকারকের মাত্রার উপর।
- 2- আকৃষ্মিক শ্রম—একজন ব্যক্তি অধিক যত্ন সহকারে একই পদ্ধতি অনুসারে পর পর কতকগন্ত্রি বিশেলষণ করলে দেখা যায় যে, ফলাফল-গ্র্লি সব এক (same) হচ্ছে না, কিছ্ আলাদা হচ্ছে। বিশেল্যণ সংখ্যা যদি অনেক বেশী করা হয় এবং ফলাফলগন্ত্রি শ্রমমাত্রা (deviations)



একটি লেখ চিত্রে সাজানো যার, তাইলে নিন্দার প একটি লেখ চিত্র (5,1 নং চিত্র) পাওরা যায়। এই লেখ চিত্র থেকে জানা যায় যে, (ক) অকুপ মাত্রার প্রমান্তির বারংবার ঘটে, (ব) বেশী মাত্রার প্রমান্তির অপেক্ষাকৃত কম ঘটে,

এবং (গ) একই মাত্রার ধন ও ঋণ (positive and negative) শ্রমগ্রনিল একই অনুপাতে ঘটবার সম্ভাবনা থাকে।

- 5, 3. ভ্রম হুন্দীকরণ (Minimisation of errors)—নিন্দালিখিত যে কোন পদ্ধতিতে কিছু ভ্রম হ্রাস করা সম্ভবঃ
- (i) দ্রম সংশোধন প্রমাণ (standard) যন্ত্রপাতির সাহাব্যে সাধারণ বন্ত্রপাতির দ্রম সংশোধন করাকে বলা হয় ক্যালিরেশন (calibration)। অথবা যন্ত্রপাতি প্রমিত করণ। বিশেলষণের প্রের্ব সর্বপ্রকার যন্ত্রপাতি প্রমিত করণ প্রয়োজন।
- (अं) আগ্রহীন আগন (Blank determination)—কোন পদার্থের মাপনের সময় একই পদ্ধতি অনুসারে একই বিকারক দ্রব্য ব্যবহার করে শাধ্রমান্ত যে পদার্থটি মাপা হচ্ছে সেই পদার্থটি যোগ না করে পাশাপার্শি আর একটি পরীক্ষাকার্য চালানোর পদ্ধতিকে আগ্রহীন আগন বলা হয়। পরীক্ষাকালে ব্যবহৃত বিকারকগর্বল হতে অথবা ব্যবহৃত পাত্র হতে কোন অপদ্রব্যের সংমিশ্রণ ঘটলে এই উপায়ে তা সংশোধন করা হয়। এই পদ্ধতিতে যে অংকফল পাওয়া যায় তা আসল মাপনের অংকফল হতে বাদ দেওয়া হয়। তবে এই অংকফল যদি মান্তাছাড়া হয় অর্থাৎ খাব বেশী হয় তাহলে এই উপায়ে সংশোধন করলেও ফলাফলের নির্ভূলতা ও বথাযথতা সম্বদ্ধে সন্দেহের অবকাশ থাকে।
- (अंधे) ভূলনাম্বাক মাপন (Comparative determination)—কোন অজ্ঞাত বস্তুর কোন একটি উপাদানের পরিমাণ যথাসম্ভব নির্ভুলভাবে নির্ণার করার জন্য পাশাপাশি এমন পরিচিত প্রমাণ বস্তু (standard substance) নেওয়া হয় যার মধ্যে প্রায় একই পরিমাণের ঐ উপাদান আছে। তারপর একই পরীক্ষা প্রণালী অনুসারে উভয় বস্তুকেই বিশেলষণ করা হয়। অজ্ঞাত বস্তুকে ঐ উপাদানের পরিমাণ (ওজন) নিশ্নলিখিত সত্র থেকে গণনা করা হয়ঃ

অজ্ঞাত বস্তুর ফলাফল অজ্ঞাত বস্তুতে উপাদানের ওজন
প্রমাণ বস্তুর ফলাফল প্রমাণ বস্তুতে উপাদানের ওজন

(iv) দুই বা ততোষিক প্রমাণ পদ্ধতির ব্যবহার (Use of two or more standard methods)—কতকগন্তি ক্ষেত্রে কোন বস্তুর পরিমাণ নির্ণরে নির্ভূলতা যাচাই করার জন্য ঐ বস্তুকে বিভিন্ন প্রমাণ পদ্ধতির সাহায়ে বিশেলষণ করা হয়। যেমন, কপার আয়ন CuCNS হিসাবে তৌলিক বিশেলষণ করা যায়, আবার আয়োডোমেট্রিক (iodometric) পদ্ধতিতে

আরতনিক বিশেষণ করা যার, আবার যাশ্যিক বিশেষণ (instrumental analysis) দ্বারাও মাপা ঘার। এই তিন প্রকার অথবা দৃই প্রকার বিশেষণ পদ্ধতি দ্বারা কপার আরনের পরিমাণ নির্ণরে নির্ভূপতা যাচাই করা যার।

- (v) প্নেরাব্যক্তি মাপন (Repeated determination)—ফলাফলের ব্যাবথতা (Precision) ঠিক করার জন্য একই পদ্ধতিতে বারংবার বিশেলষণ করা হর।
- 5, 4. বাতিলযোগ্য মাপন মান (Rejection of measurments)—অনেক সময় একই পরিমাণ বস্তুর বিশেলষণ ফলাফলগর্নালর মধ্যে দ্ব-একটি মান সংখ্যা অবিশ্বাস্য বলে মনে হয়, কারণ তাদের মান অন্যান্যগর্নালর থেকে অনেকটা তফাং হয়ে য়য়। সাধারণতঃই তখন মনে ইছা জাগে ঐ অবিশ্বাস্য মান সংখ্যাগর্নালকে বাতিল করার, তারপর গাণিতিক গড় নেওয়ার। গাণিতিক সম্ভাব্যতার দ্ভিতকোন থেকে এই বাতিলকরণ ঠিক হয়েছে, কি হয় নাই, তা স্থির করবার বিভিন্ন নিয়মের ব্যবহার আছে।

একটি নিয়ম অনুসারে সন্দেহজনক মান সংখ্যাগর্নিকে প্রথমে বাতিজ করা হয় এবং বাকী মান সংখ্যাগর্নির গাণিতিক গড় ও ভ্রম মাত্রার গড় ঠিক করা হয়। বিদ Si ≥ 4d হয় অর্থাৎ সন্দেহজনক মান সংখ্যার ভ্রমমাত্রা বিদি ভ্রমমাত্রার গড়মানের চতুর্গব্ব অপেক্ষা বেশী অথবা সমান হয় তাহলে ঐ সন্দেহজনক সংখ্যার বাতিজকরণ গাণিতিক নিয়মান্সারে বথার্থ বলে বিবেচিত হবে।

# দ্বিতীয় ভাগ পরীকা পদ্ধতি

# ষষ্ঠ অখ্যায়

#### অজৈৰ রুসায়নের আঞ্চিক বিশেলবণে পরীকা পদ্ধতি

(Experimental Technique of Qualitative Inorganic Analysis)

বিশেলষণকালে পরীক্ষণীয় বস্তুর মাত্রা বিভিন্ন হতে পারে। সেজন্য বস্তুর পরিমাণের উপর নির্ভার করে বিশেলষণকে তিনটি প্রধান পর্যায়ে ভাগ করা হয়ঃ

- কে) প্রমাণ পরিমাণ বিশেষক। (Macro analysis)—এই বিশেষক। মোট বস্তুর পরিমাণ হয় 0.5 থেকে 2.0 গ্রাম এবং দ্রবণের আয়তন হয় প্রায় 20-50 মি.লি.।
- (খ) উন-পরিমাণ বিশেষ্য (Semimicro analysis)—এই বিশেষণে বস্তুর নিদ্দ মাত্রা হয় 0.0% গ্রাম এবং দ্রবণের আয়তন হয় 1 % মি.লি.।
- (গ) লেশ পরিমাণ বিশেলমণ (Micro analysis)—এই বিশেলমণে মোট বস্তুর পরিমাণ 0.01 গ্রাম অথবা তারও কম হয়।

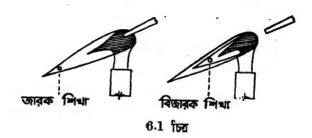
এই বিভাগীকরণ অতিস্পণ্ট সীমারেখা দ্বারা চিহ্নিত নয়, তবে মোটাম্বটি-ভাবে একটা সীমারেখা টানা হয়েছে।

# বিশ্লেষণ রীতি

# 6, 1. भूष्क विकिश (Dry reaction)

- 1. তাপ বিক্লিয়া (Action of heat) —কাচের ছোট পরীক্ষানলে (৪×¾ সে.মি.) সাধারণতঃ এই পরীক্ষা করা হয়। সামান্য পরিমাণ কঠিন বস্তু পরীক্ষানলে নিয়ে ব্নুনসেন দীপে উত্তপ্ত করা হয়। বস্তুটি গলে যেতে পারে, বিযোজিত (decomposed) হতে পারে, উর্য্বুপাতিত (sublimed) হতে পারে, রঙের পরিবর্তন হতে পারে, অথবা নির্দিণ্ট ধর্মযুক্ত গ্যাস নির্দৃত হতে পারে।
- 2. ফ্রংকার শিখার (Blowpipe fame) প্রীক্ষা—এই প্রীক্ষার জন্য প্রায় পাঁচ সে.মি. লম্বা উপ্জবল ব্যাসেন শিখার প্রয়োজন। বাঁকনলের মুখটি শিখার ঠিক বাইরে রেখে আন্তে আন্তে ফ্র্ দিলে বিজ্ঞারক শিখা পাওয়া যায় (6, 1 নং চিত্র) এবং ফ্রংকার শিখার অন্তর্গর শংকু (inner

cone) দিরে পরীক্ষণীর বস্তুটিকে উত্তপ্ত করা হয়। জারক শিখা পেতে হলে বাঁকনলের মুখটি শিখার এক-তৃতীয়াংশ ভিতরে রেখে বেশ জোরে ফ্র্ট্ দিতে হয় এবং ফ্রুংকার শিখার অগ্রভাগ (extreme tip) দিয়ে প্রীক্ষাণীয়



বস্তুটিকে উত্তপ্ত করা হয়। এই পরীক্ষা করার জন্য একটি কঠিকয়লার খণ্ড নেওয়া হয় এবং ছনুরি ন্বারা তার মধ্যে একটি ছোট গর্ত করা হয়। পরীক্ষণীয় বস্তু ঐ গর্তে নেওয়া হয় এবং প্রয়োজন মত জারক অথবা বিজারক শিখায় উত্তপ্ত করা হয়।

$$Pb CO_3 \rightarrow PbO + CO_2 \uparrow$$
 (6.1)

প্ররোজন হলে পরীক্ষণীয় বস্তুটিকে দ্বিগ্রণ পরিমাণ অনার্দ্র সোডিয়াম কার্বনেটের (অথবা সমপরিমাণ সোডিয়াম কার্বনেট ও পটাসিয়াম কার্বনেট মিশ্রণ) সাথে মেশান হয় এবং প্রনরায় কাঠকয়লার দ্বিতীয় গতে নিয়ে বিজারক শিখায় উত্তপ্ত করা হয়। সোডিয়াম কার্বনেট দেওয়ার উদ্দেশ্য হচ্ছে ধাতব লবণকে উত্তপ্ত করে প্রথমে কার্বনেটে, তারপর অক্সাইডে র্পান্তরিত করা—যাতে বিজারণ ক্রিয়া সহজে সম্পন্ন হয়। উপরন্তু Na2CO3 বিগলক (flux) হিসাবে কাজ করে এবং গলিত অবস্থায় নীচে ঢাকা ধাতুর দানা গর্নালকে জারণক্রিয়া থেকে রক্ষা করে। সোডিয়াম কার্বনেটের সাথে সমপরিমাণ পটাসিয়াম কার্বনেট মেশালে মিশ্রণের গলনাংক কমে যায় এবং তাতে কাজের স্থাবধা হয়।

$$PbCl_2+Na_2CO_3 \rightarrow PbCO_3+2 NaCl$$
 (6.3)

$$PbCO_3 \longrightarrow PbO + CO_2 \uparrow$$
 (6.4)

$$PbO+C \longrightarrow Pb+CO \uparrow$$
 (6.5)

এইভাবে পরীক্ষাকার্য শেষ হবার পর যদি অগলনীর সাদা অবশেষ থাকে তাহলে ঐ অবশেষের উপর এক অথবা দুই ফোটা লঘ্ধ কোবাল্ট নাইট্রেট দুবণ মিশিয়ে বাঁকনলের জারক শিখার উত্তপ্ত করা হয়।

$$Al_2(SO_4)_3 + 3Na_2CO_3 \rightarrow Al_2(CO_3)_3 + 3Na_2SO_4$$
 (6.6)

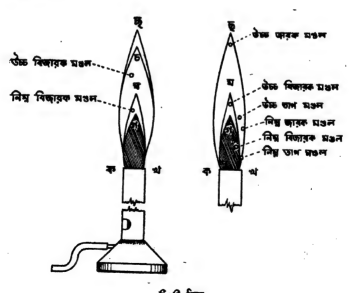
$$Al_2 (CO_3)_8 \longrightarrow Al_2O_3 + 3CO_2 \uparrow$$
 থগলনীয় সাদা

অবশেষ

$$Co(NO_3)_2 \longrightarrow CoO + 2NO_2 + \frac{1}{2}O_2$$
 (6.8)

$$Al_2O_8+CoO$$
 —→  $CoAl_2O_4$  (6.9)  
ਜੀਵਾ

3. দীপ শিখায় পরীক্ষা (Flame tests)—দীপ শিখায় পরীক্ষা সম্বন্ধে আলোচনা করার পূর্বে দীপ শিখা সম্বন্ধে কিছু আলোচনা করা প্রয়োজন। দীপ শিখা দুই প্রকারের হয়—(1) দীপ্ত শিখা, এবং (2) দীপ্তিহীন শিখা (6, ৪নং চিত্র)।



6.2 हिन

বায়ন নিয়ন্ত্রক ঘনুরিয়ে বায়নুর প্রবেশন্বার সম্পূর্ণরূপে বন্ধ করে দিলে দীপ্তি শিখার (Luminous flame) সৃষ্টি হয় এবং বায়নুর প্রবেশন্বার

উশ্মন্ত করে দিলে দীপ্তিহীন শিখার (Non-luminous flame) স্থিত হয়। এই শিখাকে চারটি মণ্ডলে ভাগ করা যায়ঃ

- (i) **ভিতরের অন্ধকার মণ্ডল**, ক গ খ, (Dark inner zone) —এই অংশে গ্যান্সের কোন দহন হয় না।
- (ii) **খননীল মন্ডল**, ক ঘ খ গ, (Inner blue zone)—অন্ধকার মন্ডলের চারপাশে এই মন্ডল এবং এই অংশে আংশিক দহনের ফলে কার্বন মনোক্সাইড উৎপন্ন হয়। ভিতরের অন্ধকার মন্ডল ও ঘন নীল মন্ডলের সংযোগ স্থল হচ্ছে নিন্দ বিজ্ঞারক মন্ডল (Lower reducing zone)।
- (iii) উত্তরেশ দীপ্ত মন্ডল, ক চ খ ঘ, (Bright luminous zone)—এই অংশে গ্যাসের আশিক দহন হয় এবং সোনালী হল্মদ রঙের শিখা দেখা যায়। গ্যাসের কার্বন এই অংশে বিযুক্ত হয়। এই মন্ডলকে বলা হয় উচ্চ বিজ্ঞায়ক মন্ডল (Upper reducing zone) এবং এই সোনালী শিখাকে বলা হয় বিজ্ঞায়ক শিখা (Reducing flame)। যখন বায়্-নিয়ল্ফক ঘ্রিয়ে বায়্র প্রবেশ শ্বার আংশিক উন্মৃত্ত করা-হয় তখন অধিক অক্সিজেনের উপ-স্থিতিতে গ্যাসের আংশিক দহন আর হয় না। সেজন্য উত্তর্জন দীপ্ত মন্ডল ছোট হয়ে ঘন নীল মন্ডলের সাথে মিশে যায়, পৃথক করে বোঝা যায় না।
- (iv) নীলাভ মণ্ডল, ক ছ খ চ, (Blue non-luminous zone)—দীপ্ত মণ্ডলে চারপাশে এই মণ্ডলে বায়্র সংযোগে গ্যাসের দহন সম্পূর্ণ হয়। এই শিখাকে বলা হয় জারক শিখা (Oxidising flame)। যখন বায়-নিয়ন্ত্রক ঘ্রারিয়ে বায়্রর প্রবেশ শ্বার বন্ধ করা হয় তখন এই শিখা এত ছোট হয়ে যায় যে প্রায় দেখা যায় না এবং এই শিখার সাহায্যে কাজ করাও যায় না। বায়ত্র প্রবেশন্বার উন্মক্ত করে দিলে এই শিখার আয়তন বেড়ে যায় এবং এই শিখাকে কাজে লাগানো হয়। দীপনলের মুখের কাছে নীচের অংশে এই শিখার উত্তাপ কম থাকে এবং ঐ অংশকে (Lower temperature zone) 1 বলা হয় নিদ্দ তাপ মণ্ডল এই শিখার মাঝামাঝি জায়গায় উত্তাপ সবচেয়ে বেশী থাকে এবং এই অংশকে বলা হয় উচ্চ তাপ মণ্ডল (Hottest portion of flame)। এই শিখার অগ্রভাগকে বলা হয় উচ্চ জারক মণ্ডল (Upper oxidising zone) এবং নীচের অংশকে বলা হয় নিন্দ জারক মণ্ডল (Lower oxidising zone) i

এখন আমরা দীপ শিখা পরীক্ষা বিষয়ে আলোচনা করব। আমরা জানি ধাতব ক্লোরাইডগ্নলি দীপ্তিহীন শিখায় উল্বায়ী এবং বিশেষ বিশেষ রঙীন

শিখার সূতি করে। সেজন্য দীপ শিখা পরীক্ষায় একটি 5 সে.মি. লম্বা (0.03-0.05 মি.মি. ব্যাস) সরু প্রাটিনামের তার নিয়ে একটি ছোট কাচদন্ডের এক প্রান্তে লাগিয়ে নেওয়া হয়। এই কাচদণ্ডটি হাতল হিসাবে কাজ করে। একটি ঘডি কাচে (watch glass) গাঢ় হাইড্রোক্রোরিক জ্যাসিড নেওয়া হয়, তারপর প্লাটিনামের তারটি ঐ অ্যাসিডে চুরিয়ে দীপ্তিহীন শিখার উচ্চতাপ মন্ডলে ধরা হয়। এইভাবে কয়েকবার শিখায় ধরলে তারটি পরিম্কার হয়ে যায়। পরিম্কার প্লাটনাম তার দীঞ্চিহীন শিখায় ধরলে কোন রঙীন শিখা তৈরী হয় না) সূতরাং রঙীন শিখা না হলে বুৰুতে হবে তার্রটি ধাতব আয়ন মুক্ত হয়েছে এবং এখন এই তার দ্বারা কোন পরীক্ষণীয় বস্ত দীপ শিখায় পরীক্ষা করা চলবে। তারটি প্রথমে গাঢ়  $\mathbf{HCl}$ -এ ভিজিয়ে নেওয়া হয়, তারপর তারটিকে পরীক্ষণীয় বস্তর সংস্পর্শে আনা হয়। বস্তর দ্ব-একটি দানা ঐ ভিজে তারে লেগে বায়। এখন তারটিকে দীপ্তিহীন শিখার নিন্ন জারক মন্ডলে ধরা হয় এবং শিখার রঙ ও বৈশিষ্ট্য লক্ষ্য করা হয়। উদ্বায়ী ধাতব ক্রোরাইডগুলি উচ্চ তাপে ভেল্গে যায় এবং যথাযথ ধাতব পরমাণ্য তাদের নির্দিষ্ট বৈশিষ্ট্য-যুক্ত বৰ্ণালী (spectra) তৈরী করে।

4. সোহাগা-গ্রেটকা পরীক্ষা (Borax bead test)—আর্গে দীপদিখা পরীক্ষার আলোচনা করা হয়েছে ঐ রকম একটি প্লাটনাম তার নেওয়া হয় এবং আগায় একটি ছোট বলয় (loop) তৈরী করা হয়। তারের বলয়িটকে প্রথমে ব্নসেনদীপে উত্তর্গ করে লাল করা হয়, তারপর খ্ব তাড়াতাড়ি গ্রেড়া সোহাগার মধ্যে রাখা হয়। কিছ্ম পরিমাণ সোহাগা ( $Na_2B_4O_7$ ,  $10H_2O$ ) ঐ তারের বলয়ের চারপাশে লেগে যায়। এখন বলয়িট দীপ্তিহীন শিখার উচ্চ তাপ মণ্ডলে ধরলে প্রথমে কেলাস জল (water of crystallization) হারিয়ে সোহাগার খই তৈরী হয়, তারপর ধীরে ধীরে কাচের মত স্বচ্ছ বর্ণহীন গ্রেটকায় পরিণত হয়।

$$Na_2B_4O_7$$
,  $10 H_2O \implies Na_2B_4O_7 + 10 H_2O$  (6.10)

$$Na_2B_4O_7 \Rightarrow 2 NaBO_2 + B_2O_3$$
 (6.11)
সোডিয়াম নির্দেক
মেটাবোরেট বোরিক

উত্তপ্ত অবস্থার গ্র্টিকটি পরীক্ষণীয় বস্তুর দ্ব-একটি দানার সংস্পর্শে রাখা হয়। প্রথমে দানা সহ গ্র্টিকটি নিম্ন বিজ্ঞারক শিখায় ধরা হয়, ভিতরের অন্ধকার মণ্ডলে ঠাণ্ডা করা হয় এবং গ্র্টিকার রঙ লক্ষ্য করা হয়। তারপর নিন্দ জারক শিখার ধরা হয়, বাইরে এনে ঠাণ্ডা করা হয় এবং প্রনার গ্রিটকার রঙ লক্ষ্য করা হয়। কপার, ফ্রোমরাম, ম্যাণ্গানীজ, আইরন, কোবালটে এবং নিকেল লবণ বৈশিষ্ট্যপূর্ণ রঙীন গ্রিটকা তৈরী করে। রঙীন ধাতব বোরেট তৈরী হয় বলে আমরা রঙীন গ্রিটকা দেখতে পাই। ধাতুর বিভিন্ন জারক অবস্থার জন্য জারক ও বিজ্ঞারক শিখার একই ধাতুর ভিন্ন রঙের গ্রিটকা দেখতে পাই। উদাহরণ হিসাবে কপার লবণের কথা ধরা যাক্। জারক শিখায় কপার লবণের সাথে কিউপ্রিক মেটাবোরেট উৎপন্ন হয়ঃ

$$Na_2B_4O_7 \rightleftharpoons 2 NaBO_2 + B_2O_3$$
 (6.12)

$$CuO + B_2O_3 \rightleftharpoons Cu (BO_2)_2 \qquad (6.13)$$

কিউপ্রিক মেটাবোরেট

(নীল)

$$CuO+NaBO_2 \rightleftharpoons Na Cu BO_3$$
অরথোবোরেট

বিজারক শিখায় দুরকমের বিক্রিয়া হতে পারেঃ

(i) রঙীন কিউপ্রিক বোরেট বিয়োজিত হয়ে বর্ণহীন কিউপ্রাস মেটা-বোরেট উৎপক্ষ হয়।

2 Cu (BO<sub>2</sub>) 
$$_2$$
+ 2 NaBO<sub>2</sub> +C  $\rightleftharpoons$  2 CuBO<sub>2</sub> +Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>+CO (6.15)

(ii) কিউপ্রিক বোরেট বিয়োজিত হয়ে ধাতব কপারে পরিণত হয় এবং গ্রুটিকা অস্বচ্ছ লাল রঙের দেখায়।

2 Cu (BO<sub>2</sub>) 
$$_2$$
+4 Na BO<sub>2</sub> +2 C  $\rightleftharpoons$  2 Cu +2 Na<sub>2</sub> B<sub>4</sub>O<sub>7</sub> +2 CO (6.16)

অনেকে মনে করেন ধাতব মেটাবোরেট সোডিয়াম মেটাবোরেটের সাথে সংযুক্ত হয়ে জটিল বোরেট তৈরী করে।

$$Cu (BO_2)_2+2 Na BO_2 \Rightarrow Na_2 [Cu (BO_2)_4]$$
 (6.17).
5. মাইক্রোকস্মিক গ্রিটকা পরীকা (Microcosmic bead test) — সোহাগার পরিবর্তে মাইক্রোকস্মিক লবণ,  $Na(NH_4)HPO_4$ ,  $4H_2O$ ,

সোহাগার পরিবর্তে মাইক্লোকস্মিক লবণ, JNa(NH<sub>4</sub>)HPO<sub>4</sub>, 4H<sub>2</sub>O, নিয়ে অন্বর্প গর্টিকা পরীক্ষা করা যায়। স্বচ্ছ বর্ণহীন যে গর্টিকা পাওয়া যায় তার মধ্যে থাকে সোডিয়াম মেটাফসফেটঃ

 $Na (NH_4) H PO_4 \Rightarrow Na PO_3 + NH_8 + H_2O$  (6.18)

এই সোডিয়াম মেটাফসফেট ধাতব অক্সাইজের সাথে মিলিত হয়ে স্বচ্ছ রঙীন গ্রুটিকা উৎপক্ষ করে। সোহাগা গ্রুটিকার মত মাইক্রোকস্মিক গ্রুটিকা ধাতব লরণের একই প্রকার স্বচ্ছ রঙীন গ্রুটিকা উৎপক্ষ করেঃ

Na PO<sub>3</sub>+Cu O 
$$\rightleftharpoons$$
 Na Cu PO<sub>4</sub> (6.19)  
ਜੀਗ

সোহাগা গর্টিকার থেকে এই গর্টিকার রঙ বেশী উল্জব্বল হওয়ার জন্য অনেকে এই গর্টিকা পরীক্ষা বেশী পছন্দ করেন। তবে অ্যাসিডীয় অক্সাইডগর্বল বিশেষ করে সিলিকা,  $SiO_2$ , এই গর্টিকায় দ্রবীভূত হয় না। কোন সিলিকেট নিয়ে উত্তপ্ত করলে সিলিকা বিয়োজিত হয়ে ঐ গর্টিকার উপর ভাসতে থাকে অর্থাৎ গলিত অবস্থায় আমরা তথাকথিত সিলিকা কংকাল (skeleton) দেখতে পাই। সিলিকার উপস্থিতি নির্ণয়ে এই বিক্রিয়া পদ্ধতি কাজে লাগানো হয়ঃ

Ca 
$$SiO_8+Na$$
  $PO_3 \implies Na$  Ca  $PO_4+SiO_2$  (6.20) তবে মনে রাখা দরকার যে কিছ্ম সিলিকেট এই গ্র্মিটকার দ্রবীভূত হয়ে যায়। সমুতরাং সিলিকা কংকাল না দেখতে পেলেই সিলিকা (সিলিকেট) অনুপশ্বিত একথা ঠিক নয়।

## 6, 2. আর বিভিন্না (Wet reactions)

আণিগক বিশ্রেলষণে বেশিরভাগ বিক্রিয়া আর্দ্র অবস্থায় ঘটে অর্থাৎ পরীক্ষণীয় বস্তুর দূবণ নিয়ে বিশেলষণ করা হয় এবং বিশেলষণকালে রঙের পরিবর্তন, অধ্যক্ষেপণ, অথবা কোন গ্যাসের নির্গমন লক্ষ্য করা হয়। পরবর্তী অধ্যায়ে এ বিষয়ে বিশদ আলোচনা করা হয়েছে। এখানে শ্বের্ধ্ব পরীক্ষা পক্ষতি বিষয়ে প্রয়েজনীয় আলোচনা করা হচ্ছে।

আর্দ্র পরীক্ষাকালে সাধারণতঃ পরীক্ষা-নল (15×2 সে.মি.), বীকার (50, 100, 200 মি.লি.), শংকু ক্পী (conical flask) (50, 100 মি.লি.), পর্সেলীন খর্পর (porcelain basin) (50, 100 মি.লি.), ফানেল, পরিমাণ মত লম্বা কাচের সর্ম দশ্ড ও নল (4 মি.মি. ব্যাস), ইত্যাদি কাচের বল্পপাতি ব্যবহার করা হয়। কাচের নল ও দশ্ড ব্যবহার করার প্রের্বে অগ্রভাগটি ব্নসেন দীপে উত্তপ্ত করে খোঁচ বিহুন্ন করে নেওয়া হয়। বর্তমানে কাচের জলক্পীর (wash bottle) পরিবর্তে পলিখিনের বোতল ব্যবহার করা হয়।

অধ্যক্ষেপ্য—অধ্যক্ষেপ্য সম্পূর্ণ করার জন্য দ্রবণে কিঞ্চিৎ অধিক বিকারক

দ্রবণ মেশাতে বলা হয়। কভখানি বিকারক দ্রবণ মেশাতে হবে ব্রুতে না পারলে প্রথমে প্রমাণ আয়তনের বিকারক দ্রবণ মেশাতে হয়, তারপর ছাকন কাগজে ছে'কে নিয়ে পরিস্তর্তের সাথে আরও কয়েক ফোটা বিকারক দ্রবণ মিশিয়ে দেখতে হয় আরও অধঃক্ষেপণ হচ্ছে কিনা। যদি অধঃক্ষেপণ হয় তাহলে আরও কিছ্র পরিমাণ বিকারক দ্রবণ মেশাতে হয়। একবারে প্রয়োজনের খ্রব বেশী পরিমাণ বিকারক মেশালে জটিল আয়ন উৎপন্ন করে আংশিক অধঃক্ষেপণ হতে পারে। তাছাড়া অষথা বিকারক দ্রব্য নন্ট করা উচিত নয়।

হাইড্রোজেন সালফাইড সহযোগে অধ্যক্ষেপণ—আণ্গিক বিশ্লেষণে এই প্রক্রিয়ার বিশেষ গ্রেত্ব আছে। দ্বভাবে এই প্রক্রিয়া সমাপন করা হয়ঃ (1) ব্বদ-ব্বদ পদ্ধতি (bubling method), (2) চাপ পদ্ধতি (pressure method)।

1. বৃদ-বৃদ পদ্ধতি—যদিও সচরাচর বৃদ-বৃদ পদ্ধতি ব্যবহার করা হয়ে থাকে আমরা এই পদ্ধতিকে সমর্থন করব না প্রধানতঃ দৃটি কারণে— (ক) অ্যাসিডীয় মাধ্যমে বৃদ-বৃদ গাত্রে  $H_2S$  গ্যাস খুব অলপ মাগ্রায় শোষিত হয় এবং বেশীর ভাগ গ্যাস কাজে না লেগে অথথা নণ্ট হয়; (খ)  $H_2S$  গ্যাস খুব বিষাক্ত এবং এই নণ্ট গ্যাস আবহাওয়াকে বিষাক্ত করে তোলে।

এই পদ্ধতিতে একটি খোলা বীকারে অথবা পরীক্ষানলে পরীক্ষণীয় দূবণ নেওয়া হয় এবং তার মধ্য দিয়ে বৃদ-বৃদ আকারে  $\mathbf{H}_2 \mathbf{S}$  গ্যাস চালনা করা হয়।

2. চাপ পদ্ধতি—এই পদ্ধতি সকলেই সমর্থন করেন। বৃদ-বৃদ পদ্ধতির সাথে এই পদ্ধতির তফাৎ কেবল এই পদ্ধতিতে খোলা বীকারের পরিবর্তে ছিপি দ্বারা বন্ধ শংকুক্পী অথবা পরীক্ষা-নল ব্যবহার করা হয়  $(6\cdot 3)$ নং চিত্র)। কিছুক্ষণ  $H_2S$  গ্যাস চালনা করার পর বৃদ-বৃদ বন্ধ হয়ে যায়।



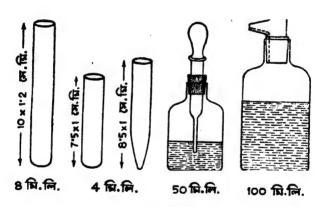
6·3 fbg

তখন ব্রুতে হবে যে দ্বর্গটি  $H_2S$  গ্যাস দ্বারা সম্পৃত্ত হয়েছে এবং অধঃ-ক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয়েছে।

অধঃক্ষেপ ছাঁকন, ধােতি, স্থানাশ্তরিতকরণ, শা্ব্কীকরণ, ইত্যাদি প্রক্রিয়া মাত্রিক বিশেলখণে পরীক্ষা পদ্ধতি বিষয়ে আলোচনা করা হয়েছে (সপ্তম অধ্যায় দ্রুভব্য)।

#### 6, 3. छन-श्रीतमान विद्यालन (Semimicro Analysis)

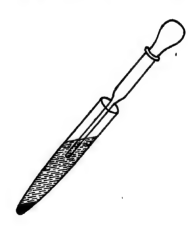
উন-পরিমাণ বিশ্লেষণে পরীক্ষা পদ্ধতি সবই সাধারণ বিশ্লেষণের মতই, কেবলমাত্র দ্রবণ হতে অধ্যক্ষেপ পৃথক করার জন্য ছাঁকনের পরিবর্তে সেন্ট্রিফউজ (centrifuge) ব্যবহার করা হয় এবং অলপ মাত্রায় পরীক্ষণীয় দ্রবণ ও বিকারক ব্যবহার করার জন্য ছোট আকারের কাচের ফল্যপাতি ব্যবহার করা হয় (6.4 নং চিত্র); ছেমন, পরীক্ষা-নল,  $7.5 \times 1$  সে.মি. (4 মি.লি.) এবং  $10 \times 1.2$  সে.মি. (8 মি.লি.); বীকার (5.10, 10)



6·4 fbg

20 মি.লি.); বিকারক বোতল (50, 100 মি.লি.); ইত্যাদি। ছোট পারে সামান্য পরিমাণ দ্রবণ নিয়ে কাজ করতে হলে প্রতিটি পরীক্ষাস্তরে বিশেষ বন্ধ নেওয়া ও সাবধান হওয়া প্রয়োজন। প্রয়োজন অন্সারে পদ্ধতির ইতর বিশেষ পরিবর্তন সাপেক্ষ এবং এটা নির্ভার করে ব্যক্তিগত সাধারণ বৃদ্ধির উপর। যেমন, বাষ্পীভবন প্রক্রিয়ায় উত্তপ্ত করার সময় ছোট দীপ (semi-micro burner) ব্যবহার করতে হবে এবং উত্তপ্ত করার সময় পার হতে দ্রবণ যাতে ছিট্কিয়ে না পড়ে তার জন্য মাঝে মাঝে দীপ শিখা সরিয়ে নিয়ে আসতে হবে। সবচেয়ে নিয়াপদ হচ্ছে আাজবেসটস (asbestos) পাতের পরিবর্তে ছোট জলগাহ (water bath) ব্যবহার করা।

🎎 সেন্ ব্লিক্টিজ উন-পরিমাণ বিশ্লেষণে দ্রবণ হতে অধঃক্ষেপ পৃথক क्तात कना िक्निपेत काशक न्याता हाँकन প্রণালী অনুসরণ করা হয় না। তার পরিবতে সেন্ট্রিফউজ ব্যবহার করে সহজে কম সমূরে পৃথক করা হয়। সাধারণতঃ হাত-সেন্ট্রিফউজ (hand centrifuge) ব্যবহার করা হয়। পরীক্ষাকালে অধঃক্ষেপসহ দ্রবণ একটি ছোট সেন্ট্রিফউজ-নলে (7.5 imes 1 সে.মি.) নেওয়া হয় এবং অনুরূপ আর একটি সেন্ট্রিফউজ-नल के त्रवात नमर्भातमान उद्धान कन त्न उद्दा द्या। जातभन्न नम म्रीवेदक পরস্পর বিপরীত দিকে অবস্থিত ধাত নিমিত খোলে (bucket) রাখা रुत्र **এবং किছ**्कन प्याताता रुत्र। प्यातावात शत थामल नर्नाप्रेक प्यान থেকে বের করে দেখা যায় যে, অধ্যক্ষেপ ঐ নলের একদম নীচে থিতিরে গেছে। এই প্রক্রিয়াকে বলা হয় অপকেন্দ্রণ (centrifugation)। এরপর কৈশিক ড্রপারের (capillary dropper) সাহায্যে উপরের স্বচ্ছ দূবণ সরিয়ে ফেলা হয়। খাব যত্ন সহকারে এটি করতে হয়। বাম হাতে সেন ট্রিফিউজ-নলটি সামান্য কাত করে ধরতে হয়, ডান হাতে থাকে ড্রপারের রাবার বোঁটা (rubber teat)। বোঁটায় চাপ দিলে হাওয়া বের হয়ে আসে, তারপর ধীরে ধীরে ড্রপারের কৈশিক প্রাশ্তটি দ্রবণের মধ্যে কিছুটা



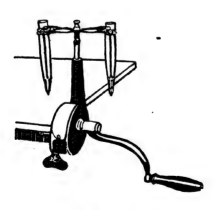
6.5 fbg

দ্বকিয়ে দেওরা হয় (6·5 নং চিত্র)। ধীরে ধীরে চাপ কম করলে দ্রবণের কিছ্ অংশ ড্রপারের ভিতর ঢোকে। তখন কৈশিক প্রান্তটি দ্রবণের আরও নীচে নিয়ে ঘাওয়া হয় এবং ধীরে ধীরে চাপ কমিয়ে দ্রবণটি ড্রপারের ভিতর নেওয়া হয়। এই ভাবে খ্র বয় সহকারে শ্বধ্মাত্র দ্রবণটি সেন্ট্রিফউজ-নল থেকে সরিয়ে নেওয়া হয়। অধঃক্ষেপ ঐ নলের নীচেই পড়ে থাকে। প্রয়োজন অন্সারে জল অথবা অন্য দ্রাবক দিয়ে অধঃক্ষেপ ধ্রয়ে নেবার পর অধঃক্ষেপ নির্দিণ্ট দ্রাবকে দ্রবীভূত করা হয়, অথবা জল কিংবা অন্য দ্রাবক মিশিরে নাড়া দিয়ে অন্য পাত্রে স্থানাশ্তরিত করা হয়। ছোট নিকেলের চামচ দিয়েও অধঃক্ষেপ স্থানাশ্তরিত করা হয়।

অপকেন্দ্রণের কতকগন্তি স্থাবিধা আছেঃ (ক) অলপ মান্রায় অধ্যক্ষেপ হলেও সহজে দেখা যায় ও বোঝা যায়, আপেক্ষিক পরিমাণও অন্মান করা যায়।

- (খ) সহজে ভালভাবে এবং অলপ সময়ে অধঃক্ষেপ ধ্রুয়ে নেওয়া যায়।
- (গ) কম সময় লাগে।
- (ঘ) গাঢ় অ্যাসিড, ক্ষারক অথবা অন্য ক্ষয়কর (corrosive) দ্রাবকের উপস্থিতিতে সহজে কাজ করা যায়।

রক্ষাকারী ধাতু নির্মিত খোলসহ একটি ছোট দ্-নল বিশিষ্ট হাত-সেন্ট্রিফিউজ  $(6\cdot 6$  নং চিত্র) যদি ঠিকমত তৈরী করা হয় তাহলে প্রতি



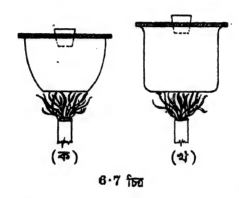
6·6 fbg

মিনিটে দ্বই থেকে তিন হাজার বার ঘ্রবে। সেন্ ট্রিফউজের মাথাটা যে মধ্যবতী দশ্ডের উপর ভর দিয়ে ঘোরে ঐ দশ্ডের অগ্রভাগে একটি ক্রুর্ পেণ্টিয়ে রাখা ভাল, তাহলে খোলসহ মাথাটা আর বের হয়ে আসতে পারে না এবং দ্বর্ঘটনা ঘটবার অবকাশ থাকে না। হাত-সেন্ ট্রিফউজ অলপ ব্যয়ে সম্ভোরজনক ফল দেয়।

্রথন হাত-সেন্ট্রিফিউজ ব্যবহার করা হবে, তখন নিদ্নলিখিত মণ্ডব্য-গ্রুলি স্মরণ রাখা উচিতঃ

- (क) নল দর্টি একই আকারের ও ওজনের হবে।
- (খ) পরীক্ষণীয় দ্রবণ দিয়ে নলটি কখনই সম্পূর্ণ ভর্তি করা উচিত নয়; অন্ততঃ এক সেন্টিমিটার যেন খালি থাকে।
- (গ) ঘোরাবার পূর্বে অপর নলটিও দ্রবণের সমপরিমাণ জল দিয়ে ভর্তি করতে হবে।
- (ঘ) প্রথমে ধীরে স্বচ্ছন্দভাবে (smoothly) ঘোরান আরম্ভ করতে হর, তারপর হাতল ঘ্ররিয়ে সর্বোচ্চ বেগ আনতে হর। হাতলটি সরিয়ে নিলে বেগ আপনা থেকেই কমে আসে এবং এক সময় একেবারে থেমে যায়। হাত দিয়ে বেগ কমানো উচিত নয়। এতে নলে ও দ্রবণে কাঁপন লাগে, অধঃক্ষেপ আবার নাড়া খেয়ে ছড়িয়ে পড়ে এবং অনেক সময় নলটি ভেগে যায়।
- (ঙ) কানা ভাঙ্গা অথবা ফাটা সেন্ট্রিফউজ-নল কখনও ব্যবহার করা উচিত নয়।
- 2. অধঃক্ষেপ ধৌতি (Washing of precipitates)—অধঃক্ষেপের সাথে কিছ্ পরিমাণ দ্রবণ (অন্যান্য আয়ন) সর্বদাই থেকে যায়, সেজন্য অধঃক্ষেপ ধ্রে নেওয়া প্রয়েজন, নতুবা দ্রবণে অবিদ্থিত অন্যান্য আয়নগর্বল পরীক্ষাকারে বিঘা, ঘটাবে। সাধারণতঃ ধ্রে নেওয়ার জন্য দ্রাবক হিসাবে জল অথবা লঘ্ব বিকারক সহ জল (সাধারণ আয়ন প্রভাব) অথবা কোন তড়িত বিশেলষ্য পদার্থের (যেমন, অ্যামোনিয়াম লবণ) লঘ্ব দ্রবণ ব্যবহার করা হয়। বিশাক্ষ জল অনেক সময় কোলয়েডীয় দ্রবণ তৈরী করে (পেপ্টাইজেশন)। কার্যে বিঘা ঘটাবে। সাধারণতঃ ধ্রেয় নেওয়ার জন্য দ্রাবক হিসাবে জল অথবা উপযুক্ত দ্রবণ মেশানো হয় এবং শ্লিটিনাম তার অথবা সর্ম কাচদশ্ড শ্রায়া নেড়ে দেওয়া হয়। অপর নলে সম পরিমাণ জল ভার্তি করে সমভার করা হয় এবং অপকেন্দ্রণ করা হয়। উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ কৈশিক ত্রপার শ্রায়া সরিয়ে ফেলে অধঃক্ষেপ ধ্রেয় নেওয়ার কাজ প্রনরায় অন্সরণ করা হয়। দ্ব-একবার প্রনরাবৃত্তি করলে পরের স্তরে বিঘা ঘটবার আশংকা থাকে না।
- 3. মুরণ উদ্ভাপন—স্কর বিশেলষণে দূরণ উত্তপ্ত করার জন্য অলপ তাপের প্রয়োজন হয়। সেজন্য সাধারণতঃ ছোট জলগাহ ব্যবহার করা হয়। যেখানে কম সময়ে বাজ্পীভবন প্রয়োজন, কেবলমাত্র সেখানেই উন্মূল্ত শিখায় উত্তপ্ত করা হয়। এখানে ক্ষন্টন-নল (boiling tube) ব্যবহার করা হয়। যদি বাজ্পীভবন প্রক্রিয়ায় শৃত্তক করার প্রয়োজন হয় তাহলে মুন্চি (crucible)

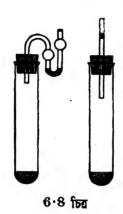
(5—10 মি.লি.) ব্যবহার করা যেতে পারে। ম্বিকে উত্তপ্ত করার জন্য সরাসরি ছোট দীপ শিখা ব্যবহার করা যায় অথবা বায়্ব্গাহের (air bath) সাহাত্য্য নিতে হয়। দীপশিখা শ্বারা সরাসরি উত্তপ্ত করতে হলে অভ্যম্প হাতের প্রয়োজন। বায়্ব্গাহ তৈরীর জন্য একটা 30 মি.লি. নিকেল ম্বিচ অথবা 50 মি.লি. পাইরেক্স বীকার নেওয়া হয়। তার উপর নাইক্রোম অথবা সিলিকা গ্রিকোণ (triangle) রাখা হয়। ঐ গ্রিকোণের উপর দ্রবণসহ ম্বিচ বসিয়ে নীচের নিকেল ম্বিচ অথবা বীকারকে ছোট দীপশিখা শ্বারা. উত্তপ্ত করা হয় (6.7 নং চিত্র)। বাষ্পীভবনের সমন্ত ক্ষয়কারী গ্যাস নিগতি



হলে ধ্ম-প্রকোন্টে (fume cupboard) এই প্রক্রিয়াট্<sub>ন</sub>কু সমাধান করতে হয়।

4. গ্যাস সম্ভের সনান্তিকরণ (Identification of gases)—বহ্ আ্যানায়ন আছে (যেমন, কার্বনেট, সালফাইড, সালফাইট, থায়োসালফেট এবং হাইপোক্রোরাইট) যাদের উপযুক্ত বিকারকের সাথে মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে বিয়োজিত হয়ে যায় এবং উল্বায়ী গ্যাস নির্গত হয়। তাদের সনাত্তিকরণের জন্য উপযুক্ত যন্ত্রপাতির ছবি দেওয়া হল (6.৪ নং চিত্র)।

একটি ভেলভেট ছিপি ফ্রটো করে একটি 4 সে.মি. লম্বা সর্ কাচের নল তার মধ্যে প্রবেশ করিয়ে দেওয়া হয়। একটি সর্ ছাকন কাগজের ফালি (strip) প্রয়োজনীয় বিকারক দ্রবণে সিক্ত করে ঐ কাচ নল মধ্যে ঝ্রিলয়ে রাখা হয়। তারপর ছিপিটি পরীক্ষানলে এটি দেওয়া হয়। প্রয়োজন হলে কিছ্ কাচের পশম (glass wool) অথবা তুলার আশ সর্ নলের নিম্ন প্রান্তে রাখা হয় যাতে পরীক্ষানলের তরল পদার্থ সর্ নলের বিকারক সিক্ত কাগজের সংস্পর্ণো না আসে। সিক্ত কাগজের পরিবর্তে যদি তরল বিকারক দ্রবণ ব্যবহার করতে হয় তাহলে শোষণ পিপেটের



(absorption pipette) ন্যায় বাঁকানলের প্রয়োজন হয়। বাঁকানলিটি ছিপি শ্বারা পরীক্ষানলের সাথে ঘ্রুক্ত হয়। দ্ব-তিন ফোঁটা তরল বিকারক ঐ বাঁকানলে নিলেই কাজ হয়।  $SO_2$  গ্যাস সনাক্তিকরণের সময় অ্যাসিডীয়  $K_2Cr_2O_7$  সিক্ত কাগজ সব্বুজ হয়ে যায়।

- 5. ৽পট প্লেট (Spot plate)—পর্সেলীন অথবা উজ্জ্বল সাদা কাচের তৈরী দপটপ্লেট বাজারে পাওয়া যায়। এই দ্পটপ্লেটে অনেকগ্বলি গোলাকার ছোট ছোট গর্ত থাকে। ঐ গর্তে দ্রবণ ও বিকারক মিশিয়ে পরীক্ষা করা হয়। সাধারণতঃ দৃঢ়তরর্পে প্রতিপক্ষ করার জন্য দপটপ্লেটে পরীক্ষাকার্য সমাধান করা হয়।
- 6. বিন্দু, বিক্রিয়া কাগজ (Spot test paper)—নরম, বিশ্বন্ধ এবং বহন্ছিদ্রযুক্ত কাগজ হলে ভাল হয়। Whatman No. 120 অথবা অনুরূপ ছাঁকন কাগজ সাধারণতঃ ব্যবহার করা হয়। কাগজটি বহু ছিদ্রযুক্ত হওয়ার জন্য রঙীন অধঃক্ষেপ বেশী ছড়িয়ে পড়তে পারে না, অলপু স্থানে গাঢ় রঙীন বিন্দু, তৈরী হয়।

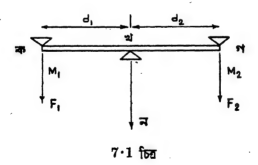
#### লপ্তম অধ্যায়

#### অজৈৰ বুলায়নের মাত্রিক বিশেলখণে পরীক্ষা পদ্ধতি

(Experimental Technique of Quantitative Analysis)

7, 1. বৈশেষক ভূলা (The analytical balance)— বৈশেষক রসায়নবিদ্গণের কাছে এটি একটি অত্যাবশ্যক যন্ত্র। সন্তরাং এই যন্ত্রের গঠন,
প্রয়োজনীয় ব্যবহার ও যত্নের বিষয় সম্বন্ধে প্রত্যেক রসায়ন ছাত্রের সম্যক
অবহিত হওয়া প্রয়োজন। বাজারে নানা ধরনের তুলা পাওয়া যায়, এবং
তাদের মধ্যে পার্থক্য হচ্ছে গঠনের ও সন্বেদিতার (Sensitivity)।
বৈশেষকি তুলায় সর্বোচ্চ 200 গ্রাম ও স্বিনিম্ন 1 মিলি গ্রাম সাধারণতঃ
মাপা যায়।

তুলা বলতে আমরা বৃথি একটি দ্যুভাবে গঠিত অত্যন্ত হাল্কা সম-ভূমিক দণ্ড (lever) কখ গ ঘার ঠিক মধ্য স্থল, খ, প্রিজম আকারের একটি ক্ষ্র-ধারের (knife edge) উপর স্থাপিত। ঐ কেন্দ্রীয় ক্ষ্রধার হতে সমদ্বের তুলাদশ্ভের দ্ই প্রান্তে ক, গ, প্রিজম আকারের ক্ষ্রধারের উপর দ্বিট তুলা-পাত্র (scale-pan) ঝ্লাত অবস্থায় থাকে।



মনে কর বামদিকের তুলা-পাত্রে  $M_1$  ভরের বঙ্গু রাখা হল; তখন নির্দেশক (pointer), ন, ডানদিকে সরে যাবে। নির্দেশককে নির্দিশ্ট জারগার আনতে হলে ডানদিকের তুলাপাত্রে সমভরের বাটখারা  $M_2$  (bodies of known mass) চাপাতে হবে।

সাম্যাবস্থায় আমরা জানি

$$\mathbf{F_1} \times \mathbf{d_1} = \mathbf{F_2} \times \mathbf{d_2} \tag{6.21}$$

এখানে  $F_1$  = 'ক' বিন্দ<sub>ন্</sub>তে বল (force)  $F_2$  = 'গ' বিন্দ<sub>ন্</sub>তে বল  $d_1$  = ক খ দ্বত্ত  $d_2$  = খ গ দ্বত্ত

যেহেতু 'খ' হচ্ছে ক খ গ রেখার মধ্য বিন্দ্র অতএব  $d_1 = d_2$  এবং  $F_1 = F_2$  কিন্তু আমরা জানি মাধ্যাকর্ষণ সূত্র অনুযায়ী

 $\mathbf{F_1} = \mathbf{M_1}\mathbf{g} \tag{6.22}$ 

এবং  $F_2 = M_2 g$  (6.23)

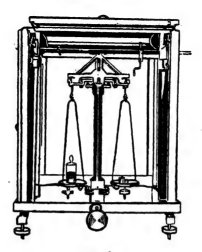
এখানে g= মাধ্যাকর্ষণ জনিত ত্বরণ

সত্যিকথা বলতে কি  $\mathbf{F}_1$  এবং  $\mathbf{F}_2$  হচ্ছে দ্বই তুলাপাত্রে পরম ওজন ( $^{\mathrm{true}}$  weights)। কিন্তু

$$\frac{F_1}{F_2} = \frac{M_1g}{M_2g} = \frac{M_1}{M_2} \tag{6.24}$$

অর্থাৎ যে কোন জায়গায় ওজন হচ্ছে ভরের (mass) সমান্পাতিক এবং কোন বস্তুর ভর ৪-র উপর নির্ভরশীল নয়। বৈশ্লেষিক রসায়নে আমরা কোন পদার্থের অথবা বস্তুর ভর নির্ণয় করি, ওজন নির্ণয় করি না।

7, 2. এकी देवामायक जूनाव नश्किश्व विववन-এकी आध्रानिक विद्धारिक তুলার ছবি পর পৃষ্ঠায় দেওয়া হল (7,% নং চিত্র)। একটি দ্যুভাবে গঠিত অত্যত হাল্কা সমভূমিক দণ্ডের মধ্যম্থল অকীকে (agate) গঠিত প্রিজম আকারের একটি ক্ষরধারের উপর থেকে তার ভারসামা বজার রাখে। তুলা যখন ক্রিয়াশীল হয় তখন ক্ষরধার আবার কেন্দ্রীয় থামের উপর একটি অকীক-ফলকে থাকে। কেন্দ্রীয় ক্ষ্রধার হতে সমদ্রেত্বে তুলাদশ্ভের দুই প্রান্তে আরও দুটি অকীকে তৈরী প্রান্তিক ক্রুরধার থাকে। এই প্রান্তিক ক্ষ্রধার দ্বটি রেকাবের সাহায্যে দ্বটি তুলাপার ধরে রাখে। রেকাবটি একটি অকীক-ফলকের মাধ্যমে প্রাণ্ডিক ক্ষুরধারের উপর ঝুলে থাকে। একটি লম্বা স্চাকার নির্দেশক তুলাদন্ডের মধ্যস্থলে নীচের দিকে উল্লম্বভাবে (vertical) সংলগ্ন থাকে। তুলা ব্যবহার করবার সময় নির্দেশকের স্টোগ্র ভাগটি থামের (pillar) পাদদেশে অন্-ভূমিক (horizontal) ভাবে স্থাপিত একটি ক্ষর্দ্র মাপনীর (scale) উপর দ্বলতে থাকে এবং তুলাদশ্ডের সমভূমিক অবস্থান হতে বিচার্তির পরিমাণ নিদেশি করে। সমতলকারী তিনটি স্ক্রর সাহায্যে তুলাকে সমভূমিক করা হয়। সমভূমিক হয়েছে কিনা দেখা হয় থামের পাশে ঝ্লান একটি



7.2 किंग

ওলনদড়ির সাহায্যে অথবা থামের তল সংলগন একটি স্পিরিট লেভেলের সাহায্যে। আমাদের দেশে কলেজের পরীক্ষাগারে সাধারণতঃ দুই ধরনের বৈশ্লেষিক তুলা ব্যবহার করা হয়ে থাকে—(1) Bunge (বৃশ্লেগ) এবং (2) Sartorius (সারটোরিয়াস)।

ব্রুণে তুলার সমগ্র তুলাদণ্ড 100 টি সমভাগে বিভক্ত এবং 5 মি.গ্রা. আরোহীর (rider) সাহায্যে 10 মিলি গ্রামের কম ওজন মাপা হয়। আরোহীকে শ্না চিহ্নে রাখার প্রয়োজন হয় না। আরোহী বলতে সাধারণতঃ প্লাটিনাম অথবা গোল্ড ধাতু নির্মিত নির্দিণ্ট ওজনের ছোট তার খণ্ডকে বোঝায়। তুলাদণ্ডের ঠিক উপরে অথবা পাশে খাটান একটি সর্র্ধাতবদণ্ড থাকে। এই ধাতবদণ্ডকে বাহক (carrier) বলে। বাহকের সাহায্যে আরোহীকে তুলাদণ্ডের যে কোন চিহ্নিত অংশের উপর রাখা যায়। তুলার ভারকেন্দ্র (centre of gravity) সরিয়ে স্ব্বেদিতা (sensitivity) ঠিক করার জন্য উৎকৃষ্ট ধরনের তুলায় নির্দেশকের সাথে একটি ছোট ওজন সংযুক্ত থাকে। তুলাদণ্ডের দুই প্রান্তে দুটি নিয়ন্দ্রণকারী করু থাকে। এই ক্ষুব্র স্নাহায্যে নির্দেশককে মাপনীর কেন্দ্র বিন্দর্ভে নিয়ে আসা হয় এবং তুলাদণ্ডকে অনুভূমিক করা হয়।

পরীক্ষাগারে অধিকাংশ সময় কোন বস্তুর পরম ভর (true mass)
মাপা হয় দ্টি ওজনের তুলনা করে, সরাসরি ভর মাপার প্রয়োজন হয় না।
ষে সব ক্ষেত্রে ওজন কার্য আরম্ভ করার প্রের্ব তুলাদশ্ভকে অত্যতত
সঠিকভাবে অনুভূমিক করার প্রয়োজন হয় না, কারণ বিয়োগ করার সময়
একই শ্রম নাকচ্ হয়ে যায়।

কোন বস্তু অথবা ওজন (বাটখারা) তুলাপাতে রাখবার সময় অথবা তুলাপাত্র হতে সরাবার সময় তুলাদ ডকে রোধকের উপর রেখে প্রথমে গতিহীন করা উচিত, নতুবা ক্ষুরধারগর্নলি কম সময়ে নত হয়ে যায় এবং তুলার সন্বেদিতা শীঘ্র কমে যায়। তুলার সম্মুখদিকে খাটান বড় স্কুর সাহায্যে এই রোধকগর্নলি উল্লম্বভাবে নড়ান হয়। যখন তুলা ক্রিয়াশীল নয়, তখন তুলাদ ও তুলাপাত্র তাদের নিজ নিজ রোধকের উপর স্থির থাকে এবং অকীকের ক্ষুরধার ফলক হতে সামান্য বিচ্ছিল্ল হয়ে পড়ে। কিন্তু তুলা বাবহার করার সময় স্কু ঘ্রিয়ে রোধকগর্নল নীচে নামিরে ফেলা হয় এবং তখন তুলাদণ্ড ও তুলাপাত্র বিনা বাধায় ক্ষুরধারের উপর দ্বলতে থাকে।

নিশ্নলিখিত শর্তাবলী প্রেণ করলে তুলাকে বিশ্লেষণের কাজে লাগানো যাবেঃ

- (ক) তুলা নিখ'ত হবে এবং একই বস্তু বারংবার ওজন করলে মান একই থাকবে।
- (খ) তুলা অবশাই স্থায়ী হবে অর্থাৎ দোলনের পর তুলাদণ্ড অবশাই অনুভূমিক অবস্থায় ফিরে আসবে।
- (গ) তুলা স্ববেদী হবে অর্থাৎ  $0\cdot 1$  মি.গ্রা. বস্তুর ওজনের পার্থক্য নির্দেশ করবে।
- 7, 3. রাসায়নিক তুলার স্বেদিতা (Sensitivity of the chemical balance) —মনে কর, তুলা পাত্রে সামান্য বেশী ভার, w, রাখা হল, এবং তার ফলে তুলাদ ভাট সাম্যাবস্থা থেকে  $\alpha$  কোণে বিচ্যুত হল; তাহলে তুলার স্বেদিতা হবে  $\frac{\tan \alpha}{w}$ । সামান্য বেশী ভার (সাধারণতঃ 1 মি.গ্রা.) চাপালে খ্ব ছোট কোণ তৈরী করে। সেজন্য ব্যবহারিক ক্ষেত্রে স্বেদিতা বলতে বোঝায় তুলা পাত্রে 1 মি.গ্রা. চাপালে নির্দেশক সাম্যাবস্থা থেকে মাপনীর কত ঘর সরে গেল।

তুলার স্ববেদিতা তুলাদশেডর দৈর্ঘ্যের (d) সমান্পাতিক, তুলাদশেডর গুজনের (W) ব্যক্তান্পাতিক তুলাদশেডর অবলম্বন বিন্দ্র (point of support) হতে ভারকেন্দ্র পর্যন্ত দৈর্ঘ্যের (h) ব্যক্তান্পাতিক। তাহলে লেখা যেতে পারে

$$\frac{\tan \alpha}{w} = \frac{d}{Wh} \tag{6.25}$$

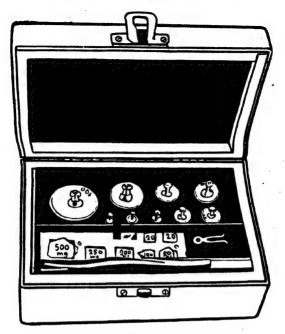
তুলার স্ববেদিতা ভার বৃদ্ধির সাথে অলপ মান্রার কমতে থাকে।

7, 4. গুরুল (Weights) - ছখন আমরা তুলার সাহায্যে কোন বস্তুর ভর বা ওজন ঠিক করি তখন কতকগৃনি প্রমাণ ভরের (mass) বস্তুর প্রয়োজন হয়। এই প্রমাণ ভরের বস্তুগৃনিকে বলা হয় গুরুল অথবা বাটখারা। বিজ্ঞান বিষয়ে কাজের সমতা রাখার জন্য আন্তর্জাতিক মেট্রিক পদ্ধতিতে (International Metric System) ওজন এবং পরিমাপ করা হয়। প্রমাণ গুরুনের মূল ভিত্তি হচ্ছে আন্তর্জাতিক কিলোগ্রামের আদিরূপ। 4° সে. উষ্ণতায় 1000 গ্রাম বিশাস্ক জলের সমান ওজনের প্রাটিনাম-ইরিডিয়াম সংকর ধাতুর ভরকে (mass) 1887 খ্ল্টান্সে পাঢ়ারসে আন্তর্জাতিক ওজন ও পরিমাপ সংক্রা (International Bureau of Weights and Measures) আনতর্জাতিক কিলোগ্রামের আদিরূপ হিসাবে গ্রহণ করেন। আমাদের দেশে National Physical Laboratory (N.P.L.), Delhi-তে প্রমাণ ওজন বাচাই (calibrate) করা হয়।

আন্তর্জাতিক কিলোগ্রামের সহস্র ভাগের এক ভাগকে এক গ্রাম (gram) বলা হয় এবং বস্তুর ভরের একক (unit) হিসাবে গণ্য করা হয়। অন্-র্পভাবে ভাগ করে অথবা গ্রণ করে মেট্রিক পদ্ধতিতে অন্যান্য প্রমাণ ওজন (বাটখারা) ঠিক করা হয়েছে।

একটি সাধারণ ওজন বাব্ধে (7,3 নং চিত্র) নিশ্নোক্ত এক প্রঙ্থ ওজন (বাটখারা) থাকেঃ গ্রামে ব্যক্ত—100, 50, 20, 20, 10, 5, 2, 2, 1, এবং মিলি গ্রামে ব্যক্ত—500, 200, 200, 100, 50, 20, 20, 10 এবং একটি অথবা দুর্টি আরোহী (rider)। 1 গ্রাম হতে 100 গ্রাম ওজনগুলি (অলপ দামের) নির্দাগ ইস্পাত অথবা নিকেল-ক্রোমিয়াম সংকর ধাতু ল্বারা সাধারণতঃ তৈরী হয়। আংশিক ওজনগুলি অর্থাৎ 1 গ্রাম হতে কম ওজনগুলি প্রাটিনাম, প্রাটিনাম-ইর্রিডিয়াম, গোল্ড, ইত্যাদি ধাতু অথবা সংকর ধাতু ল্বারা তৈরী হয়। এই ওজনগুলি কথনও হাত দিয়ে স্পর্শ করা উচিত নয়, ওজন বাব্ধে প্রদন্ত চিম্টার (forcep) সাহায্যে স্থানান্তরিত করতে হয়।

7, 5. দোলন পদ্ধতিতে ওজনকরণ (Weighing by the method of swings)—কোন বস্তু তুলায় ওজন করার প্রে তুলাদন্ড সমভূমিক আছে কিনা দেখতে হয়। সামনের স্ক্র ঘ্রিয়ে তুলাদন্ড ও তুলাপায়কে রোধকম্ভ করে নির্দেশকের স্চাগ্রভাগে লক্ষ্য রাখতে হয়। নির্দেশক যদি মাপনীর শ্না দাগ হতে উভয়দিকে সমসংখ্যক দাগ পর্যন্ত দ্লতে থাকে, তাহলে তুলাদন্ড সমভূমিক আছে ধরা হয়। যদি তা না হয়, তাহলে নিয়ল্যণকারী স্করে সাহায্যে তা করা হয়। আগেই বলেছি—পার্থক্য



7.3 किं

পদ্ধতিতে ওজন করা হলে তুলাদণ্ডকে অত্যন্ত সঠিক ভাবে সমভূমিক করার জন্য সচেন্ট হবার প্রয়োজন নেই। তারপর তুলাকে রোধকের সাহায্যে বিরাম অবস্থায় রেখে বাম দিকের তুলা পাত্রে (কেন্দ্রস্থানে) ওঞ্জন করবার বস্তুকে রাখা হয় এবং ডান দিকে তুলা পাত্রে (কেন্দ্রস্থানে) ওজন-গুলি রীতিবদ্ধ (systematic) অনুসারে চাপান হয়। তুলাপারে আরও ওজন চাপাবার বা নামাবার পূর্বে তুলাদন্ড ও তুলাপার রোধকহীন করে দেখা হয়। প্রথমে বস্তুর থেকে সামান্য বেশী ভরের ওজন ওজন-বাক্স থেকে চিমটার সাহায্যে নিয়ে ডানদিকের তুলাপাত্রে রাখা হয়। তারপর তুলার রোধক সাবধানে অলপ একট্র মৃত্ত করে দেখা হয় নির্দেশক কোন দিকে যাচ্ছে। যদি ওজন বস্তুর থেকে ভারী হয় তাহলে ঐ ওজনকে সরিয়ে তার পরবতী কম ওজন ডানদিকের তুলাপাত্রে রাখা হয়, কিন্তু যদি ওজন বস্তুর থেকে সামান্য হাল্কা হয়, তাহলে ঐ ওজন তুলাপাত্রে থাকে এবং তার থেকে পরবর্তী হালকা ওন্ধন আরও চাপানো হয়। এইভাবে রীতিবন্ধ প্রণালীতে ক্রমান্বয়ে গ্রাম ওজন ও মিলি গ্রাম **उक्रन फार्नाम्**क्त्र कुमाभारत श्रद्धांक्रन अन्द्रभारत ठाभारना अथवा नामरना इस। সবচেয়ে হাল কা ওজন 10 মি.গ্রা. পর্যণত ব্যবহার করা হয়। তারপরেও

হালকো ওজন প্রয়েজন হলে আরোহীর সাহায্য নিতে হয়। তুলাদশেও অংকিত মাপনীর দাগগন্লির উপর ক্রমান্সারে আরোহীকে রেখে এবং তুলা রোধক-মৃত্ত করে বারংবার চেন্টার দ্বারা মাপনীর ঈশ্সিত দাগটি খাজে বের করতে হয়, সেখানে আরোহীকে রাখলে নির্দেশকের নিন্দ্রপ্রাণত দান্য চিচ্ছের উভয়দিকে সমসংখ্যক দাগ পর্যন্ত বাধাহীনভাবে দোলে।

এই ভাবে ওজনকার্য সমাধা হলে তুলাকে বিরাম অবস্থায় রেখে ডান- দিকের তুলাপারে চাপানো ওজনগর্নির মান ও আরোহীর অবস্থান খাতার লিখতে হয়। অরোহীর অবস্থান থেকে তুলা অনুসারে আরোহীর মান বের করা হয়। যেমন, ব্রুগে তুলায় আরোহী যদি পঞ্চাশতম দাগের উপর থাকে তাহলে আরোহীর মান হবে  $50\times0.0001$  অথবা 0.0050 গ্রাম। অন্যভাবে বলা যায়, ব্রুগে তুলায় দাগ সংখ্যাকে 0.0001 ল্বারা গ্রুণ করলে আরোহীর মান পাওয়া যায়। অনুর্পভাবে সারটোরিয়াস তুলায় দাগ সংখ্যাকে 0.0002 ল্বারা গ্রুণ করলে আরোহীর মান গ্রাম এককে পাওয়া যায়।

মাত্রিক বিশেলষণে বিকারক দ্রবণ প্রস্তুত করার জন্য সাধারণতঃ চ্পে পদার্থ তোলন-বোতলের (weighing bottle) মধ্যে নিয়ে ওজন করা হয় ৮ তোলন-বোতল হল ঘসা কাচের ছিপি সহ পাতলা দেওয়ালের একটি ছোট কাচের বোতল। প্রথমে বিকারকচ্প দ্বারা প্রায় অর্ধপ্র্ণ তোলন-বোতল সঠিকভাবে ওজন করা হয়; তারপর ঈপ্সিত পরিমাণ বিকারকচ্প কোন উপযোগী পাত্রে (ফানেল সন্জিত মাপক ক্পী) অপসারিত করা হয় এবং প্রনায় অর্বশিষ্ট চ্র্ণ সহ তোলন-বোতল সঠিকভাবে ওজন করা হয়। প্রথম ওজন ও দ্বিতীয় ওজনের পার্থক্য থেকে জানা যায় ঠিক কত পরিমাণ বিকারক চ্র্ণ পাত্রে নেওয়া হয়েছে।

- 7, 6. ওজন কার্ষে দ্রম (Errors in weighing)—নিন্দলিখিত কারণে দ্রম হয়ে থাকেঃ
- (1) একই বস্তু বারংবার ওজন করার সময় বস্তু অথবা পারের অবস্থার পরিবর্তন ঘটলে,
- (2) जूनाम्टिंग्य किन्द्रीय क्यूत्रथादात मृद्रे शाटम म्यान ना श्ल,
- (3) ওজনগ্নলির এবং বস্তুর বাতাসে ভেসে থাকার ক্ষমতা অর্থাৎ বায়্র প্রবতা (buoyancy of the air) জনিত ফলে,
- প্রবতা (buoyancy of the air) জনিত কারণে, এবং
- (4) उद्यनगर्नि ग्रीहेन् र्टन।
  - 7, 7. ভুলার ষত্ন ও ব্যবহার—(ক) ধ্লিকণা ও আর্দ্রতার হাত হতে তুলাকে

রক্ষা করার জন্য এবং বার্ন প্রভাবে ওজন করবার অস্থিয়া দরে করার জন্য প্রতিতুলিত (counterpoised) ও সহজে ওঠানো নামানো ঘার এর্প কাচের শাসিব্যক্ত আধারে তুলা রাখা হয়।

- (খ) <mark>যথা সম্ভব যান্</mark>দ্রিক কম্পনম<sub>ন্</sub>ক্ত স্কাঠিত তাকের উপর তুলা রাখা উচিত।
- (গ) ক্রিয়াহীন অবস্থায় তুলাদন্ড ও তুলাপাত্র রোধকের উপর স্থির থাকবে এবং আধারের শার্সিগর্নল বন্ধ থাকবে। সম্পূর্ণ আধারটি পলিথিনের ঢাকনা শ্বারা আবন্ধ রাখা উচিত।
- (ঘ) কোন বস্তু উত্তপ্ত করার পর ওজন করতে হলে বস্তুটিকে প্রথমে তুলার উষ্ণতার ঠান্ডা করতে হয়, তারপর ওজন করতে হয়। সাধারণতঃ উত্তপ্ত করার পর শোষকাধারে (desiccator) বস্তুটিকে রেখে 30 থেকে 40 মিনিট অপেক্ষা করলেই উন্দেশ্য সিদ্ধ হয়।
- (%) কোন রাসায়নিক বস্তু তুলা পাত্রে সরাসরি নেওয়া উচিত নয়। হয় তোলন-বোতল, অথবা ছোট বীকার, অথবা অন্য কোন পাত্রে নিয়ে ওজন করতে হয়। তরল, উন্বায়ী এবং জলাকষ্বী পদার্থ ছিপিষ্ক তোলন-বোতলে নিয়ে ওজন করা উচিত।
- (চ) ওজন কার্য সমাধা হলে পর কোন বস্তু অথবা ওজন তুলাপাতে ফেলে রাখা উচিত নয়।
- 7, 8. জন্যান্য ধরনের বৈশ্বেষিক ভূলা—প্র্বর্গিত তুলা ছাড়াও পরীক্ষাগারে অন্যান্য ধরনের তুলা সাধারণ ও স্ক্রে কাজের জন্য ব্যবহার হয়ে থাকে। তাদের মধ্যে দ্ব-একটি কথা এখানে উল্লেখ করা হচ্ছেঃ
- (ক) দোলনহীন ভূলা (Aperiodic balance)—দোলনযুক্ত তুলায় ওজন করতে সাধারণতঃ সময় বেশী লাগে। অলপ সময়ে অনেকগর্নল ওজন করা যায় দোলনহীন তুলায়। দোলনহীন তুলায় বায়, স্থানাত্তরিত করণের সাহায্যে অলপ সময়ের মধ্যে (প্রায় 10—15 সেকেন্ড) তুলাদন্ডের দোলন বন্ধ করা হয় (air-damping), কিন্তু তুলা ক্রিয়াশীল থাকে। তুলার স্ববেদিতা এতে কমে যায় না।
- (খ) এক-পারষ্কে ভুলা (Single pan balance)—সাধারণ দ্ব পারষ্কে ভুলার মতই কাজ করে, কেবল ওজনগর্লি হাতল-নির্মাণ্যত (knob controlled) এবং ভিতরে থাকে। এগর্লি তড়িত-পরিচালিত হয় এবং সম্মুখে আলোকিত মাপনীর (scale) সাহায্যে ওজনের মান লিপিবন্ধ করা হয়।

## 7, 9. সাধারণ বৃদ্যপাতি

(ক) শোৰকাষার (Desiccator)—শ্বুক্ক আবহাওয়ায় কোন বস্তু অনেক দিন রাখার জন্য ঢাকনা সহ কাচের পাত্র। একটি সাধারণ শোষকাধারের ছবি দেওয়া হল (7,4 নং চিত্র)। শ্বুক্টকরণের জন্য শোষকধারের নীচের অংশে নির্দ্দনকারী (dehydrating agent) বস্তু, যেমন অনার্দ্র ক্যাল-দিয়াম ক্লোরাইড, সিলিকা জেল, গাঢ় সালফিউরিক আসিড, ইত্যাদি রাখা



7.4 for

হয়। উপরের ও নীচের অংশের সংযোগস্থলে একটি তরেজালি রেখে ছিদ্রযুক্ত ও মুচি রাখবার ব্যবস্থা সম্পান পর্সেলীনের তাক রাখা হয়। কোন
আর্দ্র বৃষ্ঠু অনার্দ্র করার জন্য অথবা শৃষ্ক আবহাওয়ায় ঠাণ্ডা করার জন্য
ঐ তাকের উপর কোন খোলা পারে রাখা হয়। মনে রাখতে হবে, কোন
বঙ্গুর জলীয় বাল্প চাপ (vapour pressure) যদি নির্দনকারী বঙ্গুর
জলীয় বাল্প চাপ অপেক্ষা কম হয় তাহলে ঐ বঙ্গুকে উক্ত নির্দনকারীর
সাহাযো শোষকাধারে শৃষ্ক করা সম্ভব হবে না।

তোলিক বিশেলষণে মুচি (crucible) ঠান্ডা করার জন্য শোষকাধার ব্যবহার করা হয়। উত্তপ্ত লাল মুচিকে প্রথমে এক মিনিট কাল বাইরে রেখে ঠান্ডা করা হয়, তারপর শোষকাধারের ঢাকনা সরিয়ে মুচিকে পর্সেল্জানের তাকে রাখা হয়। 5—10 সেকেন্ড পরে শোষকাধারের ঢাকনা বন্ধ করে দেওয়া হয়। শোষকাধারে অবস্থিত বায়ু উত্তপ্ত হয়ে যাতে বির্ধিত হতে পারে, তারজন্য 5—10 সেকেন্ড অপেক্ষা করা হয়। নতুবা যতশীঘ্র সম্ভব শোষকাধারের ঢাকনা বন্ধ করা উচিত। অধিকক্ষণ খোলা অবস্থায় থাকলে বাইরের আর্দ্রবায়ু শোষকাধারে ঢুকে ঘাবে এবং নির্দ্দনকারী বস্তুর কার্যক্ষমতা অলপ সময়ে শোষ হয়ে গিয়ে কাজের ক্ষতি করবে। সাধারণতঃ ওত খেকে 40 মিনিটকাল শোষকাধারে থাকলে পরীক্ষাগারের উক্ষতায় এসে বায়। মুচি শোষকাধার থেকে বের করবার সময় শোষকাধারের ঢাকনা বন্ধ সহকারে ধীরে ধীরে সরাতে হয়, নতুবা আংশিক বায়ুশ্নে শোষকাধারের হার্কা হন্তাং হাওয়া ঢুকে মুচিতে রাখা বস্তু ফেলে দিতে পারে।

- (খ) বায়্ব-শ্বের শোৰকাধার (Vacuum desiccator)—সাধারণ শোষকাধারের মতই, তবে ঢাকনার সাথে রোধকসহ একটি কাচের নল লাগানো
  থাকে। তড়িত-চালিত পাম্পের সাহায্যে ঐ নলের মধ্য দিয়ে শোষকাধারের
  ভিতরের বায়্ব বের করে নেওয়া হয়। অলপ সময়ে শ্বেকীকরণের জন্য
  অথবা উদ্বায়ী জৈবদাবক সরিয়ে ফেলার জন্য বায়্বশ্বের শোষকাধার ব্যবহার
  করা হয়।
- (গ) কাচের সাধারণ পাত্র (Glass vessels)—মাত্রিক বিশ্লেষণে পাইরেক্স (pyrex) কাচের পাত্র (বীকার, শংকুক্পী, ইত্যাদি) ব্যবহার করলে ভাল হয়। বিকারকের আক্রমণ, যান্ত্রিক আঘাত ও তাপের পরিবর্তন জনিত ক্ষর-ক্ষতির সম্ভাবনা পাইরেক্স কাচের পাত্র ব্যবহার করলে কম থাকে। ইদানীং পাইরেক্স কাচের পাত্র দ্বর্মন্ত্রা ও দ্বুপ্রাপ্য হওয়ায় করনিং (corning) কাচের পাত্র বহুল ব্যবহৃত হয়ে থাকে।

ৰীকার—250, 400 ও 500 মি.লি. আয়তনের ব্যবহার করা হয়। চঞ্চনুষ্কু (spout) বীকার ব্যবহার করা উচিত।

শংকুক্পী (conical flask)—250 ও 500 মি.লি. আয়তনের ব্যবহার করা হয়।

ফানেল—60° কোনযুক্ত হওয়া বাঞ্চনীয়। মাত্রিক বিশেলষণে 5·5, 7 এবং 9 সে.মি. ব্যাসযুক্ত ফানেল ব্যবহার করা হয়ে থাকে। বারুরেট ভর্তি করার জন্য এবং মাপক কুপীতে (measuring flask) বিকারক স্থানাশ্তরিক্ত করার জন্য ছোট দশ্ভের ফানেল বেশী উপখোগী।

(ঘ) পর্সেলীনের পাত্র (Porcelain vessels)—অনেকক্ষণ ধরে উত্তপ্ত তরল পদার্থ নিয়ে কাজ করবার জন্য পর্সেলীনের পাত্র বিশেষ উপযোগী। লঘ্ ক্ষারকীয় দ্রবণে কাচের থেকে পর্সেলীনের ক্ষয় রোধক ক্ষমতা বেশী। অবশ্য পর্সেলীনের উৎকর্ষের মানের উপর নির্ভর করে ক্ষয়রোধক ক্ষমতা।

মাত্রিক বিশেলষণে অধ্যক্ষেপ উত্তপ্ত করে ভঙ্গাভূত করারু জন্য পর্সেলীন মুচি প্রায় ব্যবহৃত হয়ে থাকে। সামান্য পরিমাণ কঠিন পদার্থ উত্তপ্ত করার জন্যও এটি ব্যবহৃত হয়। এর দাম কম এবং উচ্চতাপ (1200° সে.) সহ্য করার ক্ষমতাও আছে। কেবল ক্ষারকীয় পদার্থ নিয়ে উচ্চতাপে কাজ করা বায় না।

(%) সিলিকার পাত্র (Silica vessels)—স্বচ্ছ ও অনচ্ছ দ্বই প্রকারের পাওয়া যায়। অনচ্ছ পাত্রের দাম কম এবং সচরাচর পরীক্ষাগারে ব্যবহৃত হয়ে থাকে। পর্সেলীন পাত্রের চেয়ে এর কতকগর্বল স্ক্বিধা আছেঃ
(ক) প্রসারাংক কম থাকায় তাপ সংঘাত (heat shock) রোধ করার ক্ষমতা

বেশী, (খ) হাইড্রোফ্রোরিক অ্যাসিড এবং উচ্চতাপে ফসফোরিক অ্যাসিড ছাড়া সাধারণতঃ অন্যান্য অ্যাসিডে আক্রান্ত হয় না এবং (গ) পাইরো-সালফেট গলন (fusion) কাজে পর্সেলীন পাত্র অপেক্ষা এই পাত্রের ক্ষয় রোধক ক্ষমতা বেশী। তবে কতকগ্রিল অস্ববিধাও আছেঃ (ক) ক্ষারকীয় পদার্থ নিয়ে কাজ করা যায় না, (খ) সাধারণ কাচের থেকে বেশী ভঙ্গরুর, এবং (গ) গরম ও ঠাণ্ডা করতে বেশী সময় লাগে।

সিলিকার মুচি 1500° সে. পর্যন্ত তাপ সহ্য করতে পারে। জলীয় বাষ্প কম শোষণ করে, সেজন্য পর্সেলীন মুচির চেয়ে সিলিকার মুচি অধ্যক্ষেপ ভঙ্গীকরণের কাজে বেশী সমাদূত।

(চ) প্লাটনামের পাত—বিশন্ক প্লাটনামের গলনাংক বেশ উচ্চ (1770° সে.) এবং প্রায় সকল প্রকার বিকারকের একক উপস্থিতিতে নিজ্জিয় থাকে। হাইজ্রোফ্রোরিক অ্যাসিড নিয়ে কাজ করার সময় প্লাটনামের মন্চি অপরিহার্য। গলিত ক্ষারকীয় কার্বনেট কিছ্ন ক্ষতি করতে পারে না। উৎকৃষ্ট তাপ পরিবাহিতার (heat conduction) জন্য অলপ সময়ে গরম ও ঠান্ডা করা যায়। প্লাটনামের মন্চি খ্বই সামান্য পরিমাণ জলীয় বাষ্পাশেষন করে।

সাবধানতা (Precautions): —(1) অন্য ধাতুর সংস্পর্শে রেখে প্রাটনামের ম্বিচ উত্তপ্ত করা উচিত নয়। আজবেস্টস্ চাদর অথবা সিলিকা
বিকোণের উপর রেখে উত্তপ্ত করতে হয়।

- (%) কার্বান এবং দীপ্ত শিখার স্বারা প্লাটিনাম আক্রান্ত হয়, সেজন্য অধঃ-ক্ষেপসহ ছাঁকন কাগজ প্লাটিনাম মন্চিতে নিয়ে উন্মন্ত শিখায় ভস্মীভূত করা উচিত নয়।
- (3) জারক পদার্থের উপস্থিতিতে ক্ষারক প্লাটিনাম ক্ষয় করে।
- (ছ) নিকেলের পার—সোডিয়াম পারক্সাইড গলনের জন্য নিকেলের মন্চি ব্যবহার করা হয়। নিকেল বাতাসে বিজ্ঞারিত হয়ে অক্সাইডে র্পান্তরিত হয়। সেজন্য নিকেল মন্চি ওজন কাজে ব্যবহার করা হয় না।
- (জ) প্লাস্টিকের পাত্র—বর্তমানে উন্নত ধরনের প্লাস্টিকের পাত্র পাওয়া বায়। হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড দ্রবণ নিয়ে কাজ করবার জন্য প্লাটিনামের পাত্রের পরিবর্তে এগন্লির ব্যবহার বর্তমানে বেশী। পলিথিনের নল দ্বায়া তৈরী বার্রেট, রেজিন সভ্জ্জ্ভ (resin column), ইত্যাদির ব্যবহার বৈশ্লেষিক রসায়নের ক্ষেত্রে প্রসারতা ঘটিয়েছে।

সাধারণ উক্ষতার পলিথিনের উৎকৃষ্ট ক্ষররোধক ক্ষমতা আছে; সাধারণ রাসার্যনিক বিকারক, জল, গাঢ় ক্ষারক, গাঢ় হাইড্রোক্লোরিক আসিড, গাঢ় কসফোরিক অ্যাসিড, গাড় হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড, লঘ্ সালফিউরিক' অ্যাসিড এবং লঘ্ নাইট্রিক অ্যাসিড দ্বারা পালিখন আক্রান্ত হয় না। কেবল মাত্র পারক্রোরিক অ্যাসিড পালিখনকে আক্রমণ করে এবং জৈব দ্বাবক পালিখনের পাত্রে নিয়ে কাজ করা যায় না।

### 7, 10. উত্তাপনের ফলুপাতি (Heating apparatus)

- (ক) দীপ (Burners)—বস্তুকে উন্মন্ত শিখার উত্তপ্ত করার জন্য বিভিন্ন ধরনের দীপ ব্যবহার করা হয়। তাদের মধ্যে ব্নসেন (Bunsen) ও মেকার (Meker) দীপের নাম উল্লেখযোগ্য। প্লাটিনামের ম্নচিতে 850—1000° সে. তাপে ও পর্সেলীন ম্নচিতে 700—800° সে. তাপে ব্নসেন দীপের সাহায্যে উত্তপ্ত করা যায়। মেকার দীপের সাহায্যে আর একট্ব বেশী তাপমাত্রা তোলা যায়—প্লাটিনাম ম্নচি (900—1200° সে.) এবং পর্সেলীন ম্নচি (800—900° সে.)।
- (খ) তড়িং-চ্ল্লৌ (Electric furnace)—ভঙ্গাকরণের জন্য ব্নসেন অথবা মেকার দীপ অপেক্ষা তড়িং-চ্ল্লীর ব্যবহার বেশী জনপ্রিয়। তড়িং চালিত আছাদিত চ্লৌ (muffle furnace) বেশী ব্যবহৃত হয়। তাপ-মান্রা কমানো বাড়ানো যায় এবং নিয়ন্ত্রণ করা যায়। সর্বোচ্চ তাপ 1200° সে. কাজে লাগানো যায়।
- (গ) জল গাহ ও বাল,কা গাহ (water bath and sand bath)—অলপ তাপে উত্তপ্ত করার জন্য এগন্লি ব্যবহার করা হয়। মাত্রিক বিশেলষণে দ্রবণকে না ফ্রিটিয়ে গাঢ় করার জন্য, অধঃক্ষেপ হতে অতিরিক্ত বিকারক বিম্নিক্তকরণের জন্য (digestion), ইত্যাদি প্রয়োজনে এগন্লি ব্যবহার করা হয়।
- (ঘ) গরম-তাওয়া (Hot plate)—তড়িতের সাহায্যে উত্তপ্ত করা হয় এবং তাপমাত্রা কমানো-বাড়ানো যায়। 100° থেকে 450° সে. পর্যান্ত তাপ কাজে লাগানো যায়। অলপ সময়ের মধ্যে দ্রবণ বাষ্পীভূত করে গাঢ় করা যায়।
- (৩) বায়ন্-চ্লেমী (Air oven)—সাধারণতঃ 110° থেকে 180° সে. তাপে উত্তপ্ত করার জন্য এগন্লি ব্যবহার করা হয়। ব্নসেন দীপ অথবা তড়িত দ্বারা উত্তপ্ত করা হয়। প্রয়োজন অন্সারে তাপ-স্থাপক (thermostat) প্রক্রিয়ার তাপ নিয়ন্দ্রণ করা হয়। অ্যাসিডীয় বাৎপ অথবা ক্ষয়্রকারী গ্যাস নিগ্তি হলে তড়িত চালিত বায়্-চ্লেমী ব্যবহার করা উচিত নয়। সাধারণতঃ অধঃ-ক্ষেপ অথবা কোন কঠিন বস্তু নিদিশ্ট তাপে শ্বকীকরণের জন্য এগন্লি ব্যবহার করা হয়।

মানতিনক বিজ্ঞেষণ পদ্ধতি (Technique of volumetric analysis)
7, 11. জারতনের একক (unit of volume)—4° সে. তাপমান্রার জলের ঘনত্ব হর সবথেকে বেশী। এই অবস্থার ও সাধারণ চাপে এক কিলোগ্রাম (বার্ম্ব্রুশ্ন অবস্থার ওজন) জলের আয়তনকে বলা হয় এক লিটার (litre)। এক লিটারের এক হাজার ভাগের এক ভাগকে বলা হয় এক মিলিলিটার (millilitre)—সংক্ষেপে মি. লি.। এক সেন্টমিটার দৈর্ঘ্য, প্রস্থ ও উচ্চতা সম্পন্ন একটি ঘনকের আয়তনকে বলা হয় এক ঘন সেন্টিমিটারের মধ্যে কিছ্টো পার্থক্য থেকে যায়, যদিও সেই পার্থক্য খ্রই সামান্য (প্রতি দশ লক্ষ ভাগে আটাশ ভাগ) এবং মান্রিক বিশ্লেষণে প্রম্বার (limits of error) মধ্যে থেকে যায়। এক মিলিলিটার ও এক ঘন সেন্টিমিটারের মধ্যে সম্বর্জটাকে নিন্দোন্ত রাশি শ্বারা প্রকাশ কয়া যায়ঃ

 $1000 \, \,$  মি.লি.  $= 1000 \cdot 028 \, \,$ ঘন সেণ্টিমিটার

এই পর্শতকে আয়তনকে মি.লি. এককে প্রকাশ করা হবে। তাপমান্রার সাথে আয়তনের পরিবর্তন ঘটে। সেজন্য কাচের পান্রের গায়ে আয়তনের সাথে তাপমান্রার উদ্রেখ থাকা বাঞ্ছনীয়। সাধারণতঃ  $20^\circ$  সে. অথবা  $25^\circ$  সে. তাপমান্রায় আয়তনের উদ্রেখ থাকে।

- 7, 12. কাচের পারাদি পরিক্করণ কাজ আরম্ভ করবার প্রবর্গ পারগ্রিল পরিক্রার না থাকলে পরিক্রার করে নেওয়া প্রয়োজন। পরিক্রার করার জন্য বাজারের সোড়া এবং ক্রমিক অ্যাসিড ( $Na_2Cr_2O_7 + H_2SO_4$ ) ব্যবহার করা হয়ে থাকে। পার জল ম্বারা ধ্বলে ফোঁটা ফোঁটা জল যদি পারের গারে লেগে না থাকে, তাহলে ব্রুথতে হবে পার্রাট পরিক্রার আছে।
- 7, 13. মাপক ক্পী (Measuring flask)—ন্যাসপাতি (pear) আকারের গোলতলা ও লম্বা গলা বিশিষ্ট কাচের পাত্র (7·5 নং চিত্র)। মসা কাচের ছিপি ম্বারা এর মুখ বন্ধ থাকে। লম্বা গলার মাঝামাঝি অথবা নিম্নাংশের চারিধারে একটা পাতলা দাগ খোদাই করা থাকে। ঐ দাগটি একটি নির্দিষ্ট তাপমাত্রায় (१०° সে. অথবা १५०° সে.) ঐ ক্পীর আয়তনের মাপ নির্দেশ করে। স্কুরাং ঐ দাগ বরাবর কোন দ্রবণ ক্পীতে ভর্তি করেলে ঐ দ্রবের একটি নির্দিষ্ট আয়তন পাওয়া যায়। কেবল ভর্তি করার শেষ পর্যায়ে দেখতে হবে যে ঐ দাগ দ্রবের ম্বারা গঠিত অর্ধচন্দ্রকের (meniscus) সাথে স্পর্শ-রেখা (tangent) তৈরী করেছে। ঐ দাগের সমতলে চোখ রেখে এটি লক্ষ্য করতে হবে, নতুবা লম্বন-দ্রম (parallaxerror) হতে পারে। সাধারণ আয়তনিক বিশেলষণে १८০ মি.লি., ১০০

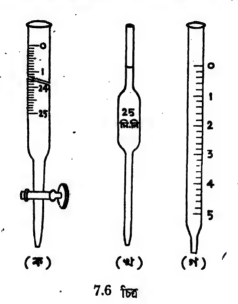
মি.লি. এবং 1000 মি.লি. আয়তনের মাপক ক্পী বেশী ব্যবহৃত হয়ে থাকে।



7, 14. বারেরট (Burette)— সিলিন্ডার জাতীয় অংশাংকিত লম্বা কাচের নল ন্বারা তৈরী (7.6 নং চিত্র ক)। নলের ব্যাস অংশাংকিত অংশের সর্বত্র অবশ্যই সমান হবে। বারেরেটের নীচের অংশ সর্ব্ব এবং রোধনীয়্ত্র (Stopcock)। এই রোধনীয় নীচের অংশ আরও ছ্র্লেলো হওয়ায় রোধনী আংশিক মৃত্তু করলে বারেরেটে রাখা দ্রবণ ছোট ছোট ফোঁটায় নীচে পড়ে। সাধারণ বারেটের ধারণ ক্ষমতা 25 মি.লি. অথবা 50 মি.লি. হয়ে থাকে এবং প্রত্যেক এক মি.লি. আয়তনকে সমান দশ ভাগে ভাগ করা থাকে। স্ক্রো কাজের জন্য কম আয়তনের আরও স্ক্রোভাবে বিভক্ত বারুরেট বাজারে পাওয়া যায়।

কোন বিকারক দ্রবণ বার্রেটে ভর্তি করার পূর্বে পরিচ্কার বার্রেটিটি টি মি.লি. ঐ দ্রবণ দ্বারা ধর্য়ে নিতে হয়। প্রয়োজন হলে দ্বার ঐ ভাবে ধর্য়ে নেওয়া হয় এবং দ্রবণটি ফেলে দেওয়া হয়। দ্রবণ দ্বারা ধোয়ারা সময় লক্ষ্য রাখতে হবে যেন বার্রেটের ভিতরের প্রতিটি অংশ ঐ দ্রবণের সংস্পর্শে আসে। তারপর রোধনী বন্ধ রেখে সম্পূর্ণ বার্রেটিট দ্রবণ দ্বারা ভর্তি করা হয় এবং রোধনী খর্লে নীচের অংশের বাতাস সরিয়ে দ্রবণ পূর্ণ করা হয়। ঐ সময় লক্ষ্য রাখতে হবে যেন বার্রেটের কোন অংশে ব্রুবর্দের আকারে বায়র্ ঢ়র্বক না থাকে। যদি চর্কে থাকে তাহলে তাকে দ্রে না করা পর্যক্ত কান্ধ আরম্ভ করা যাবে না। এর পর রোধনী নিয়ন্দ্রণ করে বার্রেটর দ্বান ফোটায় ফোটায় একটি বীকারে ফেলে কমাতে হয় যাতে বার্রেটের দ্বান্য দাগ দ্রবণ দ্বারা গঠিত অর্ধচন্দ্রকের সাথে স্পর্শ রেখা তৈরী করে। অনুমাপনের সময় রোধনী খর্লে প্রয়োজনীয় আয়তনের বিকারক দ্বেশ

কোঁটার কোঁটার ঢেলে নেওরা হয়। অনুমাপন শেষে দ্রবণের অর্ধচন্দ্রকের সাথে যে দাগ স্পর্শ রেখা তৈরী করেছে সেই দাগের পাঠ নিতে হয়। শ্বিতীরবার অনুমাপনের সময় শুনা চিহ্ন পর্যন্ত বারুরেট পর্নরায় ভার্তি করে নেওরা হয়। অবশ্য কম আয়তনের বারুরেট দ্রবণ একবারের অনুমাপনে লাগলে প্রতিবারে বারুরেট ভার্তি করার প্রয়োজন হয় না। কাজ হয়ে গেলে সংগে সংগে প্রথমে কলের জলে পরে পাতিত জলে বারুরেট ধরুয়ে রাখা



উচিত। কাজ করার সময় ব্যুরেট-বন্ধনীর সাহাষ্যে ব্যুরেট উধর্বাধভাবে (vertical) রাখা হয়, রোধনী নীচের দিকে থাকে। কাজ শেষে উল্টাভাবে রেখে আসা উচিত।

ব্যুরেট রোধনী ভালভাবে নিয়ন্ত্রণ করার জন্য রোধনীতে মাঝে মাঝে ভেজলীন (vaseline) লাগানো প্রয়োজন। Schellbach ব্যুরেটের পিছন দিকে একটি লম্বা নীল রঙের দাগ থাকে, আর তার দ্বপাশে সাদা রঙের প্রলেপ থাকে। দাগ পাঠ করবার স্ববিধার জন্য এ ধরণের ব্যুরেট তৈরী করা হয়।

- 7, 15. পিলেট (pipette)—পিপেট দু প্রকারের পাওরা যার:
- (1) সাধারণ বা স্থানাশ্তরণ পিপেট (transfer pipette),
- (%) অংশাংকিত পিপেট (graduated pipette)।
  স্থানাস্তরণ পিপেটের মধ্যস্থলে একটি কাচের বালব্ থাকে, তার দ্ব

শাশে দ্বিট সর্কাচের নল লাগানো থাকে। উপরের সর্কালকে বলা হয় শোষন-নল (suction tube) এবং নীচের সর্কালকে বলা হয় পরিত্যাগনল (delivery tube)। পরিত্যাগনলের নীচের অংশ জেটের (jet)। মত ছ্বালো আকারের হয়। বাল্বের সামান্য উপরে শোষন-নলে একটি দাগ খোদাই করা থাকে (7.6 নং চিত্র খ)। 50, \$5, 10 ইত্যাদি মি.লি. ধারণ ক্ষমতা বিশিষ্ট স্থানান্তরণ পিপেট বাজারে পাওয়া য়ায়। একটি পিপেট দ্বারা কেবলমাত্র একটি নির্দিষ্ট আয়তনের দ্রবণ মেপে নেওয়া চলতে পারে। বিভিন্ন আয়তনের দ্রবণ নেওয়ার জন্য বিভিন্ন ধারণ ক্ষমতা বিশিষ্ট পিপেট ব্যবহার করা হয়।

অংশাংকিত পিপেটের ক্ষেত্রে কেবলমাত্র একটি পিপেট শ্বারাই বিভিন্ন আয়তনের দ্রবণ নেওয়া যেতে পারে, কারণ অংশাংকিত পিপেট ব্যরেটের মত সিলিশ্ডার জাতীয় অংশাংকিত কাচের নল শ্বারা তৈরী (7.6 নং চিত্র গ)। দ্রবণের আয়তন যখন নিখ্তভাবে মেপে নেওয়ার প্রয়োজন হয় তখন বার্রেট বাবহার করা হয়, এবং দ্রবণের আয়তন যখন মোটাম্টিভাবে মেপে নিলে কাজ চলে তখন অংশাংকিত পিপেট ব্যবহার করা হয়।

পিপেট ব্যবহার করার সময় পরিষ্কার পিপেট প্রথমে নির্দিষ্ট দূবণ স্বারা ধুয়ে নিতে হয়। এ কাজটি করার জন্য পিপেটের নিন্দপ্রান্ত দ্রবণের মধ্যে द्रात्थ रमायग-नत्म मृथ मित्र जन्म भित्रमान प्रवन रिटन निर्ण द्रा वर শোষণ-নলের মুখ তর্জানী আগ্যাল দ্বারা নিমেষের মধ্যে বন্ধ করে দ্রবণ হতে বিচ্ছিল্ল করে পিপেটকে অনুভূমিক করা হয়। অনুভূমিক অবস্থায় তর্জনী (আপারে) সরিয়ে নিয়ে দ্ব-হাতের আপারেল স্বারা পিপেটকে চারি-ধারে ঘোরান হয় যাতে বাল বের ভিতরের অংশ ঐ দূবণ স্বারা ভালভাবে ধুরে নেওয়া হয়। এরপর পিপেটকে উল্লম্বভাবে ধরে সমস্ত দ্রবণই পরিত্যাগ-নলের মধ্য দিয়ে বের করে ফেলে দেওয়া হয়। প্রনরায় পিপেটের নিদ্দ প্রান্ত নির্দিশ্ট (একই) দ্রবণের মধ্যে রেখে মুখ দিয়ে ঐ দ্রবণ টেনে নেওয়া হয় যাতে শোষণ-নলে খোদাই করা দাগের থেকে 🤋 সে.মি. উপর পর্যন্ত ঐ দ্রবণ উঠে যায় এবং আগের মতই তর্জনী শ্বারা মুখ বন্ধ করে দ্রবণ হতে পিপেটকে বিচ্ছিল্ল করা হয়। তবে ঐ দ্রবণের পাত্রের উপর উল্লম্বভাবে পিপেটকে রাখা হয় এবং তর্জনী সামান্য আল গা করে শোষণ-নলচ্থিত দুবুণ ধীরে ধীরে ঐ দাগ পর্যন্ত এমনভাবে নামিয়ে আনা হয় যাতে ঐ দাগ দ্রবণের অর্ধ চন্দ্রকের সাথে স্পর্শ রেখা তৈরী করে। এখন নির্দিষ্ট পাত্রে পিপেট হতে দুবণ পরিত্যাগ-নলের মধ্য দিয়ে ঢেলে নেওয়া হয়। পিপেটের আয়তন অনুসারে ঢেলে নিতে সময় লাগে 20 থেকে 40

সৈকেন্ড। দ্রবণ বীকারে পড়া শেষ হয়ে গৈলে পিপেটটির অগ্রভাগ বীকারের দেয়ালে স্পর্শ করে পিপেটটি উপর দিকে টেনে নিতে হয়। পিপেটের জেট মুখে যে এক ফোঁটা দ্রবণ থেকে যায়, তাকে অন্যকোন উপারে বের করে নেওয়ার প্রয়োজন নেই, কারণ ঐ অবস্থাতেই পিপেটের ধারণ ক্ষমতা ক্রমান্তিকত করা (calibrate) হয়েছে।

ভৌলিক বিশ্লেষণ পদ্ধতি (Technique of gravimetric analysis)— আয়তনিক ও তৌলিক উভয় প্রকার বিশেলষণে যে সকল সাধারণ (common) যন্ত্রপাতি ব্যবহার করা হয় তাদের বিবরণ ও প্রয়োগ পদ্ধতি আগেই আমরা আলোচনা করেছি। কেবলমাত্র তৌলিক বিশেলষণে যে সকল পরীক্ষা পদ্ধতির প্রয়োগ হয়ে থাকে, শর্ধ্ব তাদেরই আলোচনা এখানে করা হবে।

তোলিক বিশেলষণে নিন্দোন্ত প্রক্রিয়াগন্তি বিশেষভাবে অবলম্বন করা হয়: (ক) অধ্যক্ষেপণ, (খ) ছাঁকন, (গ) অধ্যক্ষেপ ধ্যেতি এবং (ঘ) অধ্যক্ষেপ শূককরণ, জন্মলন এবং ওজনকরণ।

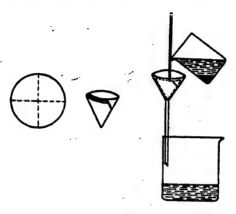
- 7, 16. ভাষঃক্ষেপণ (Precipitation)—অধঃক্ষেপণের জন্য শর্তাবলী আগেই আলোচনা করা হয়েছে (ষষ্ঠ অধ্যায়, 6.2)। সাধারণতঃ পাইরেক্স অথবা করনিং কাচের বীকারে অধঃক্ষেপ ফেলা হয় এবং পিপেট অথবা দ্রপারের সাহায্যে অধঃক্ষেপক (precipitant) ধীরে ধীরে বীকারের গা বেয়ে এবং দ্রবণ সর্বক্ষণ নাড়তে নাড়তে ঢালা হয়। অধঃক্ষেপ স্থির হয়ে যাওয়ার পর আরও কয়েক ফোঁটা অধঃক্ষেপ মিশিয়ে দেখতে হয় আর অধঃক্ষেপ পড়ছে কিনা। পরিমিত অতিরক্ত (moderate excess) অধঃক্ষেপক মেশানো উচিত। বড় বড় কেলাস গঠন করার জন্য ও অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ করার জন্য ভাইজেশন করা হয়।
- 7, 17. ছাঁকন (Filtration)—এই প্রক্রিয়ার সাহায্যে অধ্যক্ষেপকে জনকদ্রবণ (mother liquor) হতে মান্রিকভাবে পৃথক করা হয়। পৃথক করার
  সময় লক্ষ্য রাখতে হবে যেন অধ্যক্ষেপ এবং ছাঁকনি (Filtering medium)
  সম্পূর্ণরূপে দূরণমন্ত হয়। ছাঁকনি হিসাবে আমরা সাধারণতঃ ব্যবহার
  করে থাকিঃ (1) মান্রিক ছাঁকন কাগজ, (2) বিশ্বদ্ধ asbestos স্তর্যন্ত
  ছাঁকন মাদ্রের (filter mat), এবং (3) স্ক্রের ছিদ্রতলক মন্চি (sinteredibed crucible)।

ছাঁকন কাগজ অধ্যক্ষেপের প্রকৃতির উপর নির্ভার করে কি ধরনের ছাঁকনি ব্যবহার করা হবে। যেমন, আঁঠাল (gelatinous) অধ্যক্ষেপ হলে, অথবা অধ্যক্ষেপকে উচ্চতাপে ভঙ্গীভূত করতে হলে মাত্রিক ছাঁকন কাগজ ব্যবহার করা হয়ে থাকে। 9 সে.মি. এবং 11 সে.মি. ব্যাসের গোলাকার মাত্রিক ছাঁকন কাগজ সাধারণ পরীক্ষাগারে ব্যবহার করা হয়। মাত্রিক ছাঁকন কাগজ ভক্মীভূত করলে ভক্মের ওজন খ্রই কম থাকে। 11 সে.মি. ব্যাসের মাত্রিক ছাঁকন কাগজের ভক্মের ওজন কখনই ০০০০০ গ্রামের বেশী হওয়া উচিত নয়। যদি বেশী হয় তাহলে ভক্মাবশেষের ওজন হতে ঐ ভক্মের ওজন অবশ্যই বাদ দিতে হবে। তিন প্রকারের ছিদ্রমানযুক্ত (degree of porosity) মাত্রিক ছাঁকন কাগজ তৈরী করা হয়। কোম্পানী বিশেষে তাদের নাম ও সংকেত বিভিন্ন। এখানে শ্র্য্ "Whatman" ছাঁকন কাগজের উল্লেখ করা হল। ক্ষ্মতেম আকৃতির অধ্যক্ষেপের জন্য Whatman no. 42 ছাঁকন কাগজ ব্যবহার করা হয়। মাঝামাঝি আকারের অধ্যক্ষপের জন্য Whatman no. 41 এবং আঁঠাল ও বৃহৎ আকারের অধ্যক্ষপের জন্য Whatman no. 40 ছাঁকন কাগজ ব্যবহৃত হয়। ছাঁকন কাগজের ছিদ্রমান অনুসারে ছাঁকনের গতি হার নির্ভর করে।

ফতদ্রে সম্ভব  $60^\circ$ -র কাছাকাছি শঙ্কুষ্ত্ত এবং 15 সে.মি. লম্বা দণ্ডযান্ত ফানেল ছাঁকন কাজ দুতে সম্পন্ন করতে পারে। শুকনো ছাঁকন কাগজ প্রথমে দুই ভাগে এবং তারপর চারভাগে ভাঁজ করতে হয়। এখন ভাঁজ এমনভাবে খোলা হয় যাতে তিন ভাঁজ একদিকে থাকে, এক ভাঁজ অপর দিকে থাকে এবং 60° কোণ বিশিষ্ট শংকু তৈরী হয়। তারপরে ঐ কাগজের শংকুকে পাতিত জল দ্বারা ভালভাবে ভিজিয়ে ফানেলের গায়ে এমনভাবে সেটে দিতে হয় যাতে ছাঁকন কাগজ ও ফানেলের মধ্যে কোন ব্লুদব্লুদ না থাকে। ঐ অবস্থায় ফানেলের দণ্ডনলটি জলপূর্ণ থাকে। এখন ফানেলটিকে একটি লোহদন্ডে খাটানো বলয়ের উপর ধীরে ধীরে এমনভাবে রাখা হয় যেন ফানেলের দশ্ডনলটি নীচে পরিস্কৃত্ (filtrate) ধরবার জন্য রাখা পরিষ্কার বীকারের গা সবেমাত্র স্পর্শ করে। একটি কাচদন্ডকে হেলান অবস্থায় ছাঁকন কাগজের শংকুর তিন ভাঁজ অংশের ঠিক উপরে ধরে অধঃ-ক্ষেপ সহ দ্রবণ ঢালতে হয় এবং লক্ষ্য রাখতে হয় যেন কেবলমান্র তিন ভাঁজ অংশের উপরই দ্রবর্ণটি পড়ে (7.7 নং চিত্র)। ছাঁকনের সময় ঐ ছাঁকন কাগজ কখনও সম্পূর্ণরূপে যেন দ্রবণ ম্বারা ভর্তি না হয়: দ্রবণের উপরি-তল সর্বাদাই ঐ কাগজের উপর প্রান্ত হতে 5—10 মি.মি. নীচে রাখতে হয় i র্যাদ বীকারের তলদেশে কিছু অধঃক্ষেপ জমে থাকে, তাহলে কাচদন্ডটি বীকারের চঞ্চরে উপর রেখে বীকারটিকে কাত করে ধরে পতিত জলের ফোয়ারার সাহায্যে অধঃক্ষেপকে ধুয়ে ফানেলের উপর টেনে আনতে হয়। এ সত্ত্বেও যদি কিছু অধ্যক্ষেপ কণ বীকারের গায়ে লেগে থাকে তাহলে

রবারের সর্ নল স্বারা প্রাশ্তঢাকা কাচের দশ্ড অর্থাং প্রকালকের (police-man) সাহাষ্য নিতে হয়।

ছাঁকন মণ্ড (Filter pulp)—আঠাল ও ক্ষ্মুদ্রকণা বিশিষ্ট অধ্যক্ষেপ সাধারণ ছাঁকন কাগজের ছিদ্রগর্নালর মন্থ বন্ধ করে দের, সেজনা ঐ অধ্যক্ষেপ ঠিক-ভাবে ছেকে ধনুরে নেওয়ার জন্য Dittrich (1904) প্রথম ছাঁকন মণ্ড ব্যবহার করেন। ছাঁকন মণ্ড তৈরী করা খ্ব সোজা এবং পরীক্ষাগারে



7.7 हिन

ছাত্ররা সহজেই তৈরী করে নিতে পারেঃ মাত্রিক ছাঁকন কাগজ প্রথমে ছোট ছোট খণ্ড করে ছি'ড়ে নেওয়া হয়, তারপর একটি শংকু ক্পীতে নিয়ে পাতিত জল শ্বারা কিছ্কেণ সিদ্ধ করে জোড়ে ঝাঁকালে কাগজ খণ্ডগর্নির আশা পেজা তুলোর মতো বিচ্ছিল্ল হয়ে যায়। বিচ্ছিল অংশের ঐ কাগজ-দলাকে ছাঁকন-মণ্ড বলে। পরিমাণ মত ছাঁকন মণ্ড নিয়ে অধঃক্ষিপ্ত দ্রবণে ঠিক ছাঁকবার প্রের্ব মিশিয়ে দেওয়া হয়, তারপর অধঃক্ষেপ ছে'কে নেওয়া হয়।

ছাকন-মাদ্রে ছাঁকনের কাজে F. A. Gooch (1878) প্রথম বিশ্বজ asbestos স্তর্য্বন্ত ছাঁকন-মাদ্র ব্যবহার করেন। তিনি সচ্ছিদ্র প্রাটিনাম মন্টির তলদেশে asbestos স্তর ব্লিছিয়ে ছাঁকন-মাদ্র তৈরী করেন। পরে সচ্ছিদ্র পর্সেলীন ও সিলিকা মন্টির সাহায্যে ছাঁকন-মাদ্র তৈরী করা হয়। Gooch-র নাম অন্সারে এই ধরনের ছাঁকন মাদ্রকে গ্রেশ-ম্টি (Gooch crucible) বলে।

প্লাটিনাম মাদ্র সহ প্লাটিনাম মুচিকে C. E. Munroe-র নাম অন্সারে মানরো মুচি (Munroe crucible) বলে।

বর্তমানে স্থায়ী সংক্ষা ছিদ্রের স্তর্যক্ত মাচির আমদানীতে ছাঁকন-মাদ্বরের ব্যবহার কমে গেছে, সেইজন্য বিস্তারিত আলোচনা করা হল না। (ছাঁকন প্রণালী পরবর্তী পরিছেদে দেওয়া হল)।

স্থানী স্ক্রে ছিদ্র তলক মুচি (Sintered bed crucible)—এ ক্রের গ্র্ম মর্চির মত প্রতিবার ছাঁকন মাদ্রের তৈরী করে নৈতে হয় না, স্থায়ী স্ক্রে ছিদ্রের স্তর্যাক্ত চাক্তি মর্চির তলদেশে স্থায়ীভাবে লাগানো থাকে। ঐ চাক্তির ছিদ্রমান 1, 2, 3 এবং 4 সাংকেতিক সংখ্যা স্বারা প্রকাশ করা হয়। 1, 2, 3 এবং 4 নং চাক্তির ছিদ্রগ্র্লির ব্যাস হচ্ছে যথাক্রমে  $100-120\mu$  (micron),\*  $40-50\mu$ ,  $20-30\mu$  এবং  $5-10\mu$  । 4 নং চাক্তির মর্চি ক্রুদ্র আকারের অধ্যক্ষেপ ছাঁকনের পক্ষে উপযোগী এবং 3 নং চাক্তির মর্চি মাঝারি আকারের অধ্যক্ষেপের জন্য ব্যবহাত হয়। সাধারণতঃ 30 মি.লি. ধারণ ক্ষমতা সম্পন্ন মুচি ব্যবহার করা হয়ে থাকে।

কাচের sintered bed মুচির উপকারিতা হছে: (1) HF আ্যাসিড এবং উষ্ণ ও গাঢ় ক্ষারক ছাড়া অন্যান্য রাসায়নিক বিকারক কোন ক্ষতি করে না; (2) 100—150° সে. তাপে শ্বুষ্ক করে নির্দিষ্ট ওজনে ফিরিয়ে আনা সম্ভব হয়; (3) সহজে পরিষ্কার করা হায়।

তিন ধরনের sintered bed মুন্চি পাওয়া যায়ঃ (ক) কাচের, (খ) সিলিকার এবং (প) পর্সেলীনের। এদের পার্থক্য শুব্বু মুন্চি তৈরীর মশলায়। সিলিকা এবং পর্সেলীন স্কৃচি 1000° সে. পর্যক্ত উত্তপ্ত করা ঘায়। পাইরেক্স কাচের মুন্চিকে 200° সে. তাপের বেশী উত্তপ্ত করা উচিত নয়। পর্সেলীন মুন্চিকে ধীরে ধীরে উত্তপ্ত করতে হয়, নতুবা ফেটে যাওয়ার্র সম্ভাবনা থাকে। বায়্চুকুস্লীতে শুক্ত করে এগুন্লিকে নির্দিষ্ট ওজনে ফিরিয়ে আনা হয়।

অধঃক্ষেপ সহ দ্রবণ ছাঁকবার প্রে দেখে নেওয়া উচিত অধঃক্ষেপকণা চাক্তির ছিদ্রগ্নলি বন্ধ করে ফেলবে কিনা। যদি সের্প সন্দেহ হয় তাহলে sintered bed মুচি ব্যবহার না করে অন্য উপায়ে ছেকে নেওয়া উচিত। স্থায়ী sintered bed মুচি পরিক্লার করার সময় প্রথমে জল দিয়ে ঝাঁকিয়ে যতখানি সম্ভব কঠিন পদার্থ সরিয়ে ফেলা হয়, তারপয় উপযুক্ত দ্রাবকে অবশিষ্ট কঠিন পদার্থ দ্রবীভূত করে নেওয়া হয়। জল পাম্পের সাহায়্যে শোষণ করে চাক্তির ছিদ্রগ্নলি উপযুক্ত দ্রাবক শ্বায়া ভালভাবে প্রিক্লার করে নেওয়া হয়। ন্তন মুচি হলে প্রথমে গাঢ় HCl

<sup>\* 1</sup> micron =  $1\mu = 10^{-6}$  মিটার

স্বারা, পরে জল স্বারা পরিস্কার করে নেওয়া হয়। গলিত বাইসালফেট স্বারা এ ধরনের মূচি পরিস্কার করা উচিত নয়।

পরিক্ষার sintered bed মুচি বার্চ্ছীতে শ্ব্রু করে প্রথমে নির্দিণ্ট ওজনে ফিরিয়ে আনা হয়। তারপর ঐ মুচির চারধারে একটা চওড়া রবারের নল এমনভাবে পরান হয় যাতে মুচির নীচের অংশ রবারের নল অ্বারা ঢাঁকা না পড়ে এবং ছাঁকনের সময় পরিস্রাত্ত যেন রবারের সংস্পর্শে না আসে। রবারের নলটি পরাবার প্রের্ব পাতিত জল ন্বারা ভিজিয়ে নিলে ভালভাবে বায়্ব-নিরোধক হয়। এখন ঐ মুচিকে গ্র্ম ফানেলের (Gooch funnel) উপর রাখা হয় এবং গ্র্ম ফানেলটি একছিয়ের্বু রবারছিপির সাহায্যে 500 মি.লি. ছাঁকন ক্পীর (filter flask) উপর এমনভাবে রাখা হয় যেন পরিস্রাত্ত গ্র্ম ফানেল হতে সরাসার ছাঁকন ক্পীতে পড়ে। সেজন্য ফানেলের নলম্খিট ছাঁকন ক্পীর পান্বনলের থেকে এক ইণ্ডি নীচে থাকে, তাহলে শোষণ জনিত আকর্ষণে পরিস্রাত্ত ছাঁকন ক্পীর বাইরে চলে আসবে না। বিপরীত শোষণের (back suction) ফলে কলের জল ঘাতে ছাঁকন ক্পীতে ঢ্রেক না যায় সেজন্য আর একটি অন্র্র্প ছাঁকন ক্পী রবার নলের সাহায্যে প্রের্ভি ছাঁকন ক্পীর সাথে যায় কর্পী রবার নলের সাহায্যে প্রের্ভি ছাঁকন ক্পীর সাথে যায় কর্বা

7, 18. অধ্যক্ষেপ ধৌতি (Washing of precipitates)—এক বা একাধিক দ্রবণীয় খোগের উপস্থিতিতে সাধারণতঃ অধ্যক্ষেপণ করা হয়। যে।
তাপে অধ্যক্ষেপকে শক্ষুক করা হয়, সেই তাপে ঐ যোগ উন্বায়নী না হলে
অধ্যক্ষেপ হতে ঐ যোগকে অবশ্যই পূথক করা প্রয়োজন। সেজন্য অধ্যক্ষেপকে ছাকনের পর উপযুক্ত দ্রাবক অথবা দ্রবণ ন্বারা ধ্রুয়ে নেওয়া হয়।
কোন অধ্যক্ষেপই পরম অদ্রবণীয় (absolutely insoluble) নয়, অতএব
যতদরে সম্ভব কম আয়তনের ধোতি-দ্রবণ (washing liquid) ব্যবহার
করা উচিত। প্রথমে অলপমান্তায় ধোতি-দ্রবণ নিয়ে বারংবার ধ্রুয়ে নিয়ে
কোষে একবার কিংবা দ্বার বেশী পরিমাণ খোতি-দ্রবণ ব্যবহার করলে ভালা
ফল পাওয়া যায়। অধ্যক্ষেপ যদি অধিক উষ্ণ ধোতি-দ্রবণে অদ্রবণীয়
থাকে, তাহলে অলপ উষ্ণ খোতি-দ্রবণ ব্যবহার করা যেতে পারে। আদর্শ
ধোতি-দ্রবণের নিশ্নলিখিত গ্রণগ্রনি থাকা প্রয়েজনঃ

- (1) অপদ্রব্য সহজে দ্রবীভূত করে, কিন্তু অধ্যক্ষেপ নির্দিপ্ত থাকে।
- (2) অধ্যক্ষেপের উপর বিচ্ছ্রণী প্রভাব (dispersive action) 
  থাকবে না।
- (3) অধঃক্ষেপের সাথে রাসায়নিক বিক্রিয়া হয় না।
- (4) যে তাপে অধ্যক্ষেপ শক্তে করা হয়, সেই তাপে সহজে উদ্বায়ী হয়।

(5) এমন কোন পদার্থ মেশান থাকবে না দা পরবতী স্তরে পরিস্তরে নিয়ে বিশেলবণ কালে বিঘা ঘটায়।

(অন্যান্য মন্তব্যের জন্য ষষ্ঠ অধ্যায়, 6.3 দেখ)

7, 19. অধ্যক্ষেপ শ্কেকরণ ও জনালন (Drying and ignition of precipitates)—অধ্যক্ষেপ ছেকে ধনুরে নেওয়ার পর ওজন করার পূর্বে একটি নির্দিষ্ট সংযাতি সম্পন্ন হওয়া দরকার। পরবর্তী প্রক্রিয়া নির্ভার করছে কি ধরনের ছাঁকনি ব্যবহার করা হয়েছে এবং অধ্যক্ষেপের প্রকৃতির উপর। এই প্রতকে কেবলমাত্র শাক্ষ করার প্রয়োজন হলে ছাঁকন কাগজ ব্যবহার করা হবে এবং ভস্মীভূত করার প্রয়োজন হলে ছাঁকন কাগজ ব্যবহার করা হবে।

ছাঁকন কাগজ ব্যবহার করলে সাধারণ মুচির মধ্যে নিয়ে তা ভঙ্গীভূত कता रत्र। এक्कारत निनिका मूर्ति अथवा भर्मिनीन मूर्ति श्राह्मक वृत्य ব্যবহার করা হয়। যে তাপে অধ্যক্ষেপকে উত্তপ্ত করে ভঙ্গাভূত করা হবে. সেই তাপে প্রথমে মুচিকে উত্তপ্ত করে নির্দিষ্ট ওজনে আনা হয় এবং শোষকাধারে ঠান্ডা করে ওজন দেখে নেওয়া হয়। অধ্যক্ষেপসহ ছাঁকন কাগজ যত্ন সহকারে ফানেল হতে বিচ্ছিল্ল করে ঐ ছাঁকন কাগজ স্বারাই অধঃক্ষেপ মুড়ে ফেলা হয়। লক্ষ্য রাখতে হবে যেন ছাঁকন কাগজ ছিড়ে না যায়। এখন ছাঁকন কাগজের মোড়কটি একটি ওজন জানা নির্দিষ্ট মুচিতে রাখা হয় এবং মুচিটি ঢাকনা সহ আংশিক খোলা ও একট্খানি কাত অবস্থায় সিলিকা তিকোণের (silica triangle) সাহায্যে লোহার তেপায়া দন্ডের (tripod stand) উপর রাখা হয়। মুচির ঢাকনার উপর ছোট শিখা ফেলে প্রথমে জলীয় বাষ্প দরে করা হয়, তারপর শিখা একট্ বড করলে ছাঁকন কাগজটি ধীরে ধীরে অংগারে পরিণত হয়। কাগজকে কখনও প্ৰজৰ্বলত হতে দেওয়া উচিত নয়। যদি প্ৰজৰ্বলত হয়, তাহলে সংশ্যে সংশ্যে মুটি ঢাকনা চাপা দিলে আগনে নিভে যায়। কাগজ সম্পূর্ণ-রূপে অজ্যারে পরিণত হলে পর শিখাকে মুচির নীচে রাখা হয়। সমস্ত কার্বন পুড়ে ঘাওয়ার পর মুচিকে প্রয়োজনীয় সর্বোচ্চ তাপ মাত্রায় উত্তপ্ত করা হয়। এই সমস্ত করতে প্রায় একঘণ্টা সময় লাগে।

ভঙ্মীকরণ শেষে দীপ শিখাকে সরিয়ে নেওয়া হয় এবং 1—% মিনিট পর 
ঢাকনা সহ মুচিটি শোষকাধারে রাখা হয়। %5 থেকে 30 মিনিট সময়
ঠাণ্ডা হতে লাগে। তারপর ঢাকনা সহ মুচিটি ওজন করা হয়। প্রনরায়
মুচিকে আগের মত তাপে উত্তপ্ত করা হয় 30 মিনিট, শোষকাধারে ঠাণ্ডা
করা হয় আগের মত এবং ওজন করা হয়। মুচির ওজন স্থিয় নির্দিষ্ট না
হওয়া পর্যশ্ত বারংবার মুচিকে উত্তপ্ত করতে হয়।



# ভৃতীয় ভাগ আঙ্গিক বিশ্লেষণ

### व्यष्टेम व्यथात्र

## जाङ्गिक विष्णावन (Qualitative Analysis)

जरेजन উপাদানগ্र जिन्न सीजिन्स जाजिक निरम्जन (Systematic Qualitative Inorganic Analysis)

প্রত্যেকটি বিশ্লেষণকে তিন ভাগে ভাগ করা হয় ঃ

- 1. প্রাথমিক পরীক্ষা—এর মধ্যে থাকবে প্রাথমিক ভাবে শা্ব্ন্ক পরীক্ষা, অ্যামোনিরামের জন্য পরীক্ষা [ উদ্বায়ী বস্তু দেখলে NaOH দূবণ দিয়ে পরীক্ষা করা ] এবং লঘ্ ও গাঢ়  $\mathbf{H}_2\mathrm{SO}_4$  দিয়ে অ্যানায়নের জন্য শা্ব্ন্ন্ক পরীক্ষা।
- 2. ज्यानिकीस म्याकग्रानित (ज्यानासनग्रानित) जार्स भन्नीका।
- 3. ধাতৰ আয়নগ্ৰালর (ক্যাটায়নগ্ৰালর) আর্দ্র পরীকা।

পরীক্ষণীয় বস্তুর আকৃতি ও প্রকৃতি ভাল করে লক্ষ্য করা উচিতঃ বস্তুটি নির্দিন্ট আকারযুক্ত (কেলাস), না অনিয়তাকার (পাউডার), নতুবা উভয়ের মিশ্রণ; চুম্বক ম্বারা আকর্ষিত হয় কিনা; কোন রঙ অথবা বিশেষ গন্ধ আছে কিনা, ইত্যাদি। যদি লক্ষ্যণীয় কিছু থাকে খাতায় লিখে রাখা দরকার। নীচে কিছু রঙীন যোগের তালিকা দেওয়া হলঃ

नाज —  $Pb_3O_4$ ; HgO;  $HgI_2$ ; HgS;  $Sb_3S_3$ ;  $CrO_3$ ;  $Cu_2O$ .

बडरवग्रनी—द्धाम ज्यालाम; भातम्यान्मात्नि

লালাভ কমলা—ডাইক্রোমেট

ফিকে লাল—সোদক অবস্থায় ম্যাঙ্গানীজ ও কোবাল্ট লবণ

হল্মে -CdS;  $As_2S_3$ ;  $SnS_2$ ;  $PbI_2$ ; HgO (অধঃক্ষিপ্ত); সাধারণ ক্লোমেট; ফেরিক ক্রোরাইড ও নাইট্রেট

नब्दक— $Cr_2O_8$ ;  $Cr(OH)_8$ ; रफताञ् लवनगर्नाल; निर्देश लवनगर्नाल;  $CrCl_8$ ,  $6H_2O$ ;  $CuCl_2$ ,  $2H_2O$ ;  $CuCO_8$ ;  $K_2MnO_4$ .

नीज-नित्रमुक रकावान्छे नवंगगर्नानं; स्मापक किछेश्रिक नवंगग्नीन

बालाभी—PbO<sub>2</sub>; CdO; Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>; Ag<sub>3</sub>AsO<sub>4</sub>; SnS; Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>; Fe (OH) 3.

कारना-PbS; CuS; CuO; HgS; MnO<sub>2</sub>; FeS; Co<sub>3</sub>O<sub>4</sub>; CoS; NiS; Ni<sub>2</sub>O<sub>8</sub>; Ag<sub>2</sub>S.

অনেক সময় দ্রণের রঙ ম্ল্যেবান তথ্য হিসাবে কাজের সহায়তা করে,

স্থেকন্য লঘ্ন দ্রবণে ধাতুর সোদক ক্যাটায়নের রঙের তালিকা নীচে দেওয়া হলঃ

নীল—কপার (ইক্); সব্জ—নিকেল, ফেরাস, ক্রোমিয়াম (ইক্), ম্যাঙ্গানেট; হল্পে—ক্রোমেট, ফেরিক; ক্মলা—ডাইক্রোমেট; রস্ত বেগ্নেনী—পার-ম্যাঙ্গানেট; ফিকে লাল—কোবাল্ট, ম্যাঙ্গানীজ।

### 8, 1. প্রাথমিক শুক্ত পরীকা (Preliminary dry tests)

নিম্নলিখিত শৃহক পরীক্ষাগৃলি ক্রমান্যায়ী করতে হবে:

(1) পরীক্ষা নলে উত্তপ্ত করণ; (2) বিশিষ্ট বালব্-নল পরীক্ষা; (3) কাঠা করলার জারণ, বিজারণ ও কোবাল্ট নাইট্রেট পরীক্ষা; (4) সোহাগা-গ্রিটকা পরীক্ষা; (5) দীপ শিখা পরীক্ষা; (6) অন্যান্য পরীক্ষা।

এই পরীক্ষাগর্নি করবার প্রেব যে কঠিন বস্তু বা মিশ্রিত উপাদান পরীক্ষা করবার জন্য দেওয়া হয়েছে সে গর্নি গর্ন্থা অবস্থায় না থাকলো থলে গর্ন্থা করে নিতে হবে।

(1) পরীক্ষানলে উত্তপ্ত করা: পরীক্ষার জন্য প্রাপ্ত বস্তু (5 মিলি গ্রাম) একটি শা্ত্ব পরীক্ষানলের তলদেশে এমনভাবে নাও যাতে ঐ গা্ট্ডা পরীক্ষানলের গায়ে লেগে না থাকে। পরীক্ষা নলটিকে প্রায় অনা্ভ্যিক রেখায় দীপ শিখার উপর ধর। তারপর ধীরে ধীরে সাবধানে উত্তপ্ত কর। যখন তাপমাত্রা ধীরে ধনীরে বাড়তে থাকবে, তখন যদি কিছ্ন পরিবর্তন লক্ষিত হয় সারণী অন্মারে খাতায় লিখে রাখ।

8, 1. সার্থী
নিরীকা (Observation) অনুমান (Inference)
(ক) বস্তুর রঙ পরিবর্তন হচ্ছে:
1. কালো হয়ে ঘায়, কোন গন্ধ নেই।
1. Cu, Mn এবং Ni লবণগ্রুলি
2. গরম অবস্থায় হলুদ, ঠাণ্ডা অবস্থায়
2. ZnO এবং অনেক Zu
সাদা।

3. গরম অবস্থায় হলুদে বাদামী, ঠাণ্ডা
3. SnO2 অথবা Bi2O3
অবস্থায় হলুদ।

4. অলপ গরম অবস্থার হল্মদ, বেশী গরম 4. PbO এবং কিছ্ Pb অবস্থার বাদামী, ঠাডা অবস্থার হল্মদ। লবণ

### निवाका (Observation)

- 5- গরম অবস্থার বাদামী, ঠাণ্ডা অবস্থার বাদামী।
- 6. গরম অবস্থায় লাল থেকে গাচ লাল (কালচে্), ঠান্ডা অবস্থায় লালাভ বাদামী
- (খ) উৎক্ষেপ তৈরী হচ্ছেঃ
- 1. সাদা উৎক্ষেপ।
- 2 কালো উৎক্ষেপ; কাঁচের দশ্ড দিয়ে ঘষলে লাল হয়ে যায়।
- 3 নীলাভ কালো উৎক্ষেপ সহ বেগ্ননী গ্যাস।
- 4 रन्म छेश्यामा
- 5 ছাই রঙের উৎক্ষেপ, ঘষলে তরল মার-কারীর বর্তুল পাওয়া যায়।
- 6 কাল্চে ছাই রঙের উৎক্ষেপ রস্ননের গন্ধ।
- (গ) গ্যাস অথবা বাষ্প নির্গত হয়ঃ
- 1. জল নিগতি হয়, লিটমাস কাগজ দিয়ে প্রীক্ষা কর ঃ
  - (i) कातीय कन।
  - (ii) জাসিডীয়
- 2. বাদামী ধ্ম নিগতি হয় (NO<sub>2</sub>); নীল লিটমাস কাগজ লাল হয়ে যায়।
- (i) শ্বাস রোধ করে, ফ্লোরেসিন (fluorescein) কাগজ লাল হয়ে যায়।

### जन्द्रभान (Inference)

- 5. CdO এবং কিছ, Cd
- 6. Fe<sub>2</sub>O<sub>8</sub>
- HgCl<sub>2</sub>, HgBr<sub>2</sub>, Hg<sub>2</sub> Cl<sub>2</sub>, আমোনিয়ম হ্যালাইড-গ্রন্থ, AS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
- 2. HgS
- 3. আয়োডন
- 4. S,  $As_2S_8$ , HgI(কাচের দণ্ড দিয়ে ঘষলে
  লাল হয়ে যায়)
- 5. মারকারী লবণ থেকে মৃত্ত Hg
- 6. আর্সেনিক লবণ থেকে মুক্ত As
- 1. সন্তিত জলীয় বাষ্প অথবা কেলাস জলের উপস্থিতি
- (i) আমোনিয়াম লবণ
- (ii) সহজে বিয়োজিত শক্তি-শালী অ্যাসিডের লবণ
- % ভারী ধাতুর নাইট্রেট্, নাইট্রাইট অথবা রমাইভ
- (i) ব্রমাইড (সহজে বিয়ো-জিত অথবা জারকদ্রব্য উপ-স্থিত থাকলে

### नित्रीका (Observation)

### अन्द्रभान (Inference)

- 3- বেগননী ধ্ম নিগ'ত হয়, ঠান্ডা অংশে কালো কেলাস ঘনীভূত হয়।
- 3. আয়োডাইড
- 4 ক্লোরিন গ্যাস (পীতাভ) নিগতি হয়, শ্বাস রোধ করে (বিষান্ত); লিটমাস কাগজ বিবর্ণ হয়ে থায়, KI-স্টার্চ কাগজ নীল হয়ে যায়।
- সহজে বিয়োজিত ক্লোরা-ইড, অথবা জারকদ্রব্য উপ-স্থিত থাকলে
- 5. অ্যামোনিয়া গ্যাস নিগ'ত হয় (ঝাঁঝালো গন্ধ); লাল লিটমাস কাগজ নীল হয়, মার-কিউরাস নাইট্রেট কাগজ কালো হয়।
- 5. অ্যামোনিয়াম লবণ অথবা -জটিল অ্যামিন যৌগ
- 6.  $H_2$ S গ্যাস নিগতি হয় (ডিম পচা গন্ধ), লেড-অ্যাসিটেট কাগজ কালো হয়; ক্যাড-মিয়াম-অ্যাসিটেট কাগজ হলুদে হয়।
- 6. সালফাইড
- 7.  $SO_2$  গ্যাস নিগতি হয়, গন্ধক পোড়া গন্ধ, নাক জনালা করে,  $K_2Cr_2O_7$  সব্স্থা হয়, ফ্রকসিন্ (fuchsin) দ্রবণ বর্ণহান হয়।
- 7. जानकारें हें , शास्त्राज्ञान-क्यें, किन्न, जानक्यें
- 8. ফসফিন  $(PH_8)$  গ্যাস নির্গত হয়, পচা মাছের গন্ধ (বিষান্ত); সহজে আগন্দ জনলে ওঠে (সাবধান!)।
- ফুরফাইট এবং হাইপো-ফুরফাইট
- 9. CO<sub>2</sub> গ্যাস নিগত হয়, চ্নের জল (lime-water) ঘোলা করে।
- 9. কার্বোনেট; বাইকার্বো-নেট
- 10. (CN) 2 গ্যাস নির্গত হয়; খ্বই বিষাক্ত; বিশিষ্ট গন্ধ আছে, আগন্নে প্রেড় বেগ্লনী শিখা তৈরী করে।
- 10. ভারী ধাতুর সায়ানাইড;  $\mathbf{K_3Fe}(\mathbf{CN})_{\mathbf{6}}$
- (ঘ) গরম করলে গলে যায়, ঠান্ডা করলে প্রনরায় কঠিন হয়।
- (ঘ) ক্ষার ও ম্ংক্ষার ধাত্র লবণ; লেড ক্লোমেট; হ্যালা-ইড
- (2) বিশিক্ট বালব্-নল পরীক্ষা—যদি আগের পরীক্ষায় সাদা উৎক্ষেপ দেখা যায়, তাহলে নম্নার কিছ্ অংশ (5 মি.গ্রা.) চতুগর্নণ আয়তনের (20

মি.গ্রা.) নির্দৃদ্ধ Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> ও অর্থেক আরতনের (৪ মি.গ্রা.) KCN\*-র সাথে মেশাও, তারপর একটি বালব্-নলের তলদেশে এমনভাবে নাও বেন নলের গারে না লাগে। ধীরে ধীরে উত্তপ্ত করে পরিবর্তন লক্ষ্য কর এবং সারণী অনুসারে খাতায় লিখে রাখ।

#### 8, 2. मानुगी

### निर्द्रीका (Observation)

खन्यान (Inference)

- 1. ছাই রঙের ধাতুর প্রলেপ (বাইরের দিক আয়নার মত), কাচদন্ড দিয়ে নাড়লে বর্তুল পাওয়া যায়।
- 1. মারকারী লবণ
- % কাল্চে বাদামী রঙের প্রলেপ (আয়নার মত)। শহুক্  $H_2S$  গ্যাস চালিত করে উত্তপ্ত করলে হলুদ হয়ে যায়।
- 2. আর্সেনিক লবণ

3. NH3 গ্রাস নিগত হয়।

- 3. আমোনিয়াম লবণ
- (3) কঠিকয়লায় জারক-শিখা প্রীক্ষা (Heating on charcoal with oxidising flame) :
- (ক) এক খণ্ড কাঠকয়লার উপরে একটি ছোট গর্ত কর 5 মি:গ্রা. নম্না বস্তু ঐ গর্তে নাও এবং বাঁক-নলের সাহায্যে জারক শিখায় উত্তপ্ত কর।

#### 8, 3. मानुभी

### नित्रीका (Observation)

अन्यान (Inference)

- 1. ठऐ भऐ भक्त क्रत माकाय।
- কেলাস-লবণ (যেমন, NaCl, KCl, প্রভৃতি)
- 🙎 বেশী উত্তপ্ত করলে বস্তুটি জনলে ওঠে।
- নাইট্রেট, নাইট্রাইট, ক্লোরেট, পারক্লোরেট আয়োডেটজাতীর অক্সিজেন সমৃদ্ধ যৌগ
- \* KCN না মিশিরে মারকারী ও অ্যামোনিয়াম লবণের পরীক্ষা করলে একই ফল পাওয়া যায়।

### निवाका (Observation) जन्मान (Inference)

- ৪- সহজেই গলে বায় ও কাঠকয়লার ভিতর 3. ক্ষার ও কিছু মংক্ষার প্রবেশ করে।
  - ধাতুর লবণ

4 সাদা ধুম নিগত হয়।

- 4. Hg, As, Sb age আমোনিয়াম যৌগ
- 5. वञ्कि शत्म ना धवर जामा छाञ्चत 5. नीतित (थ) भन्नीका कत। অথবা বহিঃস্তর যুক্ত অবশেষ।
- (थ) कार्ठकम्मनाम त्नाधिमाम कार्व (निष्ठ महत्यादश विकादश (Heating on charcoal with reducing flame) :

নমনা বস্তুটির কিছু অংশ (5 মি.গ্রা.) নাও, দ্বিগন্থ (10 মি.গ্রা.)  $Na_2CO_8$ -র সাথে মেশাও। তারপর কাঠকয়লার ছোট গর্তে রাখ, এক ফোটা জল দিয়ে ভিজিয়ে নাও, এবং বাঁক-নলের বিজারক শিখায় উত্তপ্ত কর।

#### 8, 4. जातनी

निर्वाका (Observation)

खन्यान (Inference)

- 1. বহিঃস্তর সহ ধাত
- (i) বহিঃস্তর হল্মদ, নরম ধাতু, হাতুরী (i) লেড যোগ দিয়ে আঘাত করলে পাতের মত চ্যাণ্টা হয়ে যায়, কাগজে দাগ কাটে।
  - (ii) বহিঃদতর হলাদ, ভঙ্গার ধাতু।
- (ii) বিসমাথ যোগ
- (iii) বহিঃস্তর সাদা উল্বায়ী, সাদা ও ভঙ্গার ধাতু।
- (iii) আলিট্যনি যৌগ

- 2. বহিঃস্তর বিহীন ধাত
- (i) উজ্জ্বল নরম ধাতু, HNO<sub>3</sub>-এ (i) সিলভার যোগ प्रवनीय। खे प्रवर्ग नघु HCl स्माल সাদা দধির মত অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। অধঃক্ষেপ অতিবিক্ত NH4OH-এ দ্রবণীয়।
- (ii) সাদা ধাতুর ছোট ছোট কণা, সহক্ষে (ii) টিন যৌগ পাওয়া যায় না. KCN মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে সহজে পাওয়া যায়।

- (iii) লাল রঙের ধাতব ফলক।
- (iii) কপার যোগ

#### निवाका (Observation)

(iv) ধ্সরাভ কাল ধাতব কণা, চ্ম্বক আকর্ষণ করে।

- 3. ধাতু বিহীন বহিঃস্তর
  - (i) সাদা, গরম অবস্থার হল্বদ।
  - (ii) সাদা: त्रमृत्नत शका।
- (iii) वानाभौ।
- উত্তপ্ত অবস্থায় সাদা, ভাস্বর ও অগলনীয়।

अन्यान (Inference)

- (iv) আয়রন, কোবাল্ট, নিকেল যোগ
- (i) জিংক যৌগ
- (ii) আসেনিক যোগ
- (iii) ক্যাডমিয়াম যৌগ
- 4. বেরিয়াম, স্থানিসিয়াম, ক্যালিসিয়াম, ম্যাগনেসিয়াম, অ্যালন্মিনিয়াম ও জিংক যোগ। নীচের (গ) পরীক্ষা

কর।

विक्रियाः  $2 \text{ AgNO}_8$ + $\text{Na}_2\text{CO}_3 \rightarrow \text{Ag}_2\text{CO}_3$ +  $2 \text{NaNO}_3$   $\text{Ag}_2\text{CO}_3 \rightarrow \text{Ag}_2\text{O} + \text{CO}_2 \uparrow$  $\text{Ag}_2\text{O} + \text{C} \rightarrow \text{Ag} + \text{CO} \uparrow$ 

(ষষ্ঠ অধ্যায়, 6,1 পরিচ্ছেদ দেখ)

### (গ) कावान्छ नारेट्रांडे नज़ीका (cobalt nitrate tests) :

কাঠকয়লায় সোডিয়াম কার্বনেট সহযোগে বিজারণ করে  $\{8,1\}$  পরিচ্ছেদ,  $\{8\}$  খ 4 দেখ সাপ্ত অগলনীয় সাদা অবশেষের উপর এক অথবা দ্বই ফোটা কোবাল্ট নাইট্রেট দ্রবণ দাও এবং জারক শিখায় বাঁক-নলে উত্তপ্ত কর। [বেশী কোবাল্ট নাটট্রেট দ্রবণ মেশালে সমস্ত বস্তুটি কাল হয়ে যাবে এবং পরীক্ষাটি বাতিল করতে হবে]।

#### 8, 5. जात्रशी

### नित्रीका (Observation)

- 1. অগলনীয় নীল অবশেষ
- %. গলনীয় নীল অবশেষ
- 3. সব্জ অবশেষ
- 4. ফিকে গোলাপী অবশেষ
- 5. ধ্সের বর্ণের অবশেষ

#### खन्यान (Inference)

- 1. অ্যাল মিনিয়াম যোগ
- ফসফেট, আর্সেনেট, বোরেট এবং সিলিকেট যোগ
- 3. জিংক যৌগ
- 4. ম্যাগনেসিয়াম যৌগ
- 5. ক্যালসিয়াম, দ্মনসিয়াম ও ব্রেরিয়াম যোগ

(यर्फ ज्याया, 6,1 भाति एक्प एम्थ)

### (4) त्नाराभा-ग्राधिका भन्नीका (Borax bead tests):

পরীক্ষণীয় বস্তু যদি রঙীন হয় অথবা রঙীন উপাদানের মিশ্রণ হয়, তাহলে এই পরীক্ষা প্রয়োজন।

প্রথমে প্লাটিনাম তারের আগায় একটি ছোট রিং তৈরী করে দীপ্তিহীন দীপ শিখায় উত্তপ্ত কর এবং উত্তপ্ত অবস্থায় সোহাগার গাঁড়ায় ঠেকিয়ে নাও, তারপর ঐ শিখায় ধর। প্রয়োজন হলে দ্ব-তিন বার এ রকম কর বতক্ষণ না একটি স্বচ্ছ ও বর্ণহীন সোহাগার গা্টিকা তৈরী হয়। তখন ঐ গরম গা্টিকা প্রাপ্ত পরীক্ষণীয় বস্তুর একটি কিংবা দ্বটি দানার সংস্পর্শে আন এবং দীপের বিজারক শিখায় ধরে থাক যতক্ষণ পর্যন্ত না দানাগা্লি মিশে যায়। গরম ও ঠাণ্ডা অবস্থায় ঐ গা্টিকার রঙ লক্ষ্য কর।

বিজারক শিখায় কাজ শেষ হলে ঐ গ্রাটকাই জারক শিখায় ধরে অনুরূপ পরীক্ষা কর।

### 8, 6. मात्रभी

গারক শিখা অনুমান
ė

- গরম ও ঠাণ্ডা অবস্থার 1. গরম ও ঠাণ্ডা অব- 1. কোবাল্ট বেগিগ গাঢ় নীল
   স্থার গাঢ় নীল
   গরম ও ঠাণ্ডা অবস্থার 2. গরম ও ঠাণ্ডা অব- 2. ক্লেমিরাম
   শাহা সবক্র স্থার পাহা সবক্র বেগি

জারক শিখা

বিজ্ঞাৱক শিখা

वन,यान

- 4. গরম অবস্থার লাল, 4. গরম ও ঠান্ডা অব- 4. আয়রন যৌগ ঠান্ডা হলে হল্ম স্থায় সব্দ্র
- 5. গরম ও ঠাণ্ডা অবস্থার 5. গরম ও ঠাণ্ডা অব- 5. ম্যাঙ্গ,নীজ লালাভ বেগনে বি
- 6. ঠাণ্ডা অবস্থায় লালাভ 6. ঠাণ্ডা অবস্থায় অনচ্ছ 6. নিকেল যৌগ ধ্সের

বিক্রিয়াঃ  $Na_2B_4O_7 \rightarrow 2NaBO_2+B_2O_3$   $CoO+B_2O_3 \rightarrow Co(BO_2)_2$ (গাঢ় নীল)  $Cr_2O_3+3B_2O_3 \rightarrow 2Cr(BO_2)_3$ (সব্জ)  $CuO+B_2O_3 \rightarrow Cu(BO_2)_2$ (নীল)  $Fe_2O_3+B_2O_3 \rightarrow 2Fe(BO_2)_3$ 

(ষষ্ঠ অধ্যায়, 6,1 পরিচ্ছেদ দেখ)

সোহাগা-গ্রুটিকার পরিবর্তে মাইক্রোকসমিক লবণের ( $Na\ NH_4\ H\ PO_4$ ) গ্রুটিকার উপরোক্ত পরীক্ষাগ্র্লি করা সম্ভব। রঙীন গ্রুটিকার উপর সাদা অনচ্ছ কণা থাকলে ব্রুতে হবে নম্নার মিশ্রণে সিলিকেট আছে।  $Sn\ O_2$  দ্রবীভূত হতে দেরী হয়, সেজন্য অনেক সময় সিলিকেটের সাথে ভূল হতে পারে। মাইক্রোকসামক লবণের গ্রুটিকায় সিলিকেটের এই পরীক্ষা অনেকেই অনুমোদন করেন।

### (5) भीभ भिश्रा भद्रीका (Flame tests) :

একটি ছোট ঘড়ি-কাচে কিছ্ গাঢ় ও বিশক্ষ HCl নাও। একটি পরিম্কার প্রাটনাম তারের অগ্রভাগ ঐ HCl-এ চ্বিয়ে ব্নসেন দীপের দীপ্তিহীন শিখায় ধরে দেখ শিখা বর্ণহীন। তারপর ঐ প্রাটনাম তার প্রেরার HCl-এ সিন্ত করে প্রাপ্ত পরীক্ষণীয় বস্তুর কয়েকটি কণার সম্পেশে রাখ এবং পরে দীপ্তিহীন শিখার গোড়ায় ধর। শিখার রঙ প্রথমে খালি চোখে, পরে একজোড়া নীল কোবাল্ট কাচ-ফলকের ভিতর দিয়ে লক্ষ্য কর।

(বৃষ্ঠ অধ্যায়, 6,1 পরিচ্ছেদ দেখ)

#### 8, 7. जावणी

थानि टहाटथ	নীল কাচের ভিতর দিয়ে	
1 স্থির উজ্জ্বল সোনালী হল্ম	1. বৰ্ণহীন	1. সোডিয়াম
% নীল-লোহিত	2. पात्र नाम	প্রতাসিয়াম
<ol> <li>স্বল্প স্থায়ী পীতাভ লাল</li> </ol>	3. ফিকে সব্ৰুজ	3. ক্যালসিয়াম
4- স্থির ঘোর লাল	4 রক্ত বেশ্নী	4 অনুসিয়াম
<i>5</i> · পীতাভ সব <b>্</b> জ	5. নীলাভ সব্জ	5. বেরিয়াম
6 সবুজের মাঝখানে নীল	6. বৰ্হীন	6. কপার
7 সব্জ (স্বল্প স্থায়ী)	• •	7. বোরেট
৪ ফিকে নীলাভ সব্জ, সাপের	• •	8. টিন
জিভের মত শিখা		
9. নীলাভ-শেবত	••	9. লেড, আর্সে- নিক, অ্যান্টিমনি, বিসমাধ

#### (6) অন্যান্য পরীকাঃ

(क) Mn এবং Cr ধাতুর উপস্থিতি গলন-পরীক্ষা (Fusion test) দ্বারা অনুমান করা যায়। সোহাগা-গ্রুটিকা পরীক্ষায় Cr এবং/অথবা Mn অনুমান করলে প্রাপ্ত পরীক্ষণীয় বস্তুর কিছু পরিমাণ (5 মি.গ্রা.) সমপরিমাণ  $KNO_8$  এবং দ্বিগ্রুণ পরিমাণ  $Na_2CO_8$ -র সাথে মিশিয়ে অপ্রপাত অথবা ভাঙ্গা পর্সেলীনের মর্নিচর উপর নিয়ে গলাও। গলিত অবশেষ ঠান্ডা অবস্থায় সব্ত্রু হলে ম্যাঙ্গানীজ, হলুদ হলে ক্রোমিয়াম বোঝায়।  $Na_2CO_8$ -র গ্রুটিকা পরীক্ষা করেও Cr এবং Mn-র উপস্থিতি ধরা যায়। Cr এবং Mn একতে মেশানো থাকলে ম্যাঙ্গানেটের সব্ত্রু রঙ ক্রোমেটের হলুদ রঙকে প্রচ্ছম করে ফেলে।

বিঃ দ্রঃ—(1) লেড, আর্সেনিক, অ্যান্টিমনি, বিসমাথ, কপার ও টিন ধাতুর লবণ প্রাটিনাম নন্ট করে।

(2) ফসফেটের উপচ্ছিতিতে Ba, Sr, Ca-র পরীক্ষা:—লবণের HCl দ্রবণে সম্পৃত্ত ( $NH_4$ ) $_2$   $SO_4$  দ্রবণ মেশাও  $\rightarrow$  Pb, Ba, Sr এবং Ca সালফেট হিসাবো অধ্যক্ষিপ্ত হবে।  $CH_6$   $COO\ NH_4$  দ্রবণ মিশিরে Pb পৃথক করে নাও, তারপর Ba, Sr এবং Ca-র জন্য দীপ শিখার পরীক্ষা কর।

$$MnO+Na_2CO_8+O_2 = Na_2MnO_4+CO_2 \uparrow$$
  
 $2Cr_2O_8+4 Na_2CO_8+3O_2 = 4Na_2CrO_4+4CO_2 \uparrow$ 

সব্ভ ম্যাঞ্গানেট লঘ্  $CH_3COOH$ -এ দুবীভূত করলে পারম্যাঞ্গানেটের রস্ত বেগনেনী দুবণ পাওয়া যায়ঃ

$$-3MnO_4^{2-}+4H^+ = 2MnO_4^-+MnO_2+2H_2O$$

(খ) জ্যামোনিয়াম মুলকের পরীক্ষা—প্রাপ্ত বস্তুর কিছ্র অংশ (10 মি.গ্রা.) পরীক্ষা-নলে নিয়ে 2 মি.লি. লঘ্র  $Na\ OH$  দ্রবণ মিশিয়ে গরম কর । আমোনিয়ায় ঝাঁঝালো গন্ধ বের হবে। লাল লিটমাস কাগজ ও মার্রাকউরাস নাইট্রেট কাগজ দিয়ে পরীক্ষা কর।

NH3 গ্যাস অন্মান করলে, ঐ নিগতি গ্যাস পাতিত জলের মধ্যে চালিত কর। তারপর ঐ দ্রবণে নেস্লারের বিকারক (Nessler's reagent)। মেশাও। বাদামী অধঃক্ষেপ পাওয়া যাবে।

(1) 
$$2Hg_{2}(NO_{3})_{2}+4NH_{3}+H_{2}O = O \left\langle \begin{array}{c} Hg \\ Hg \\ \end{array} \right\rangle NH_{2}.NO_{3}+ \\ 2Hg+3NH_{4}NO_{3}$$

- (2)  $K_2HgI_4+NH_8+NaOH \rightarrow NH_2Hg_2I_3$  (বাদামী)
- (গ) টিনের প্রতিপ্রভা (fluorescence) পরীকা:

একটি ছোট বীকারে পরীক্ষণীয় কঠিন বস্তু কিছন নাও, 6N-HCl ও বিশন্ত্র\* (টিন বিহুনি) জিংক খণ্ড মেশাও। একটি কাচের পরীক্ষা-নলে অর্ধেক ঠাণ্ডা জল ভার্ত করে বাইরের প্রাশতটা ঐ মিশ্রনে ডন্বাও এবং সংগ্রে সংগ্রে ব্যান্তরেন দীপশিখার উপর (শিখা হতে %—৪ মি.মি. বাইরে) ধর। নীল প্রতিপ্রভা পরীক্ষা-নলের গা থেকে নিগ্রত হবে। পরীক্ষা-নলের ভিতর রাখা ঠাণ্ডা জল গরম হয়ে গেলে ফেলে দিয়ে পন্নরায় ঠাণ্ডা জল নিয়ে পরীক্ষা করতে হবে।

- 8, 2. जातिकीय म्लकग्रानिय (जानायनग्रानिय) शार्थीमक भवीकाः
- (1) লছ্  $H_2SO_4$ -এ বিভিন্না (লঘ্ HCl প্রয়োগ করা মেতে পারে)ঃ একটি প্রীক্ষানলে  $0\cdot 1$  গ্রাম প্রীক্ষানীয় বস্তু নাও,  $2N-H_2SO_4$
- \* বাজারে প্রাপ্ত জিংক খন্ডে সাধারণতঃ টিন থাকে। সেজন্য পাশাপাশি প্রীক্ষণীয় কতু না মিশিরে বস্তুহীন (blank) প্রীক্ষা করা প্রয়োজন।

ক্ষেশাও। ঠাণ্ডা অবস্থায় এবং প্রয়োজন হলে সামান্য গরম অবস্থায় বিক্রিয়া লক্ষ্য কর।

	8, 8. जात्रगी	
निद्गीका	অনুমান	বিক্রিয়া সমীকরণ
<ol> <li>ঠাশ্জ অবস্থায় ব্দব্দন; বর্ণহান ও গন্ধহান গ্যাস নির্গত হয়; ঐ গ্যাস স্বচ্ছ চ্লের জলকে ঘোলা করে।</li> </ol>		1. $CO_3^{2-}+2H^+=$ $CO_2\uparrow +H_2O$ $Ca\ (OH)_2+CO_2=$ $CaCO_3\downarrow +H_2O$
2. বর্ণ হীন গ্যাস নির্গত হয়, শ্বাস রোধ করে, গন্ধক পোড়া গন্ধ, অ্যাসিডীয় ডাইক্রোমেট সিম্ভ কাগজকে সব্তুজ করে, ফ্রকসিন দ্রবণকে বর্ণ হীন করে।		2. $SO_3^{2-}+2H^+=$ $SO_2 \uparrow +H_2O$ $S_2O_3^{2-}+2H^+=$ $SO_2 \uparrow +S \downarrow +H_2O$ $Cr_2O_7^{2-}+2H^++$ $3SO_2=2Cr^{3+}+$ (স্ব্ভা) $3SO_4^{2-}+H_2O$
(i) গন্ধকের অধঃক্ষেপণ হয় (ii) গন্ধকের অধঃক্ষেপণ হয় না	(i) र्षारत्रामानस्करे (ii) मानकारेंे	
. ৪ লালাভ-বাদামী গ্যাস নির্গত হয়, স্টার্চ-আয়োডাইড সিম্ভ কাগজকে নীল করে।	3. নাইট্রাইট	3. $3NO_2-+2H+=$ $NO_8-+2NO+$ $H_2O$ $2NO+O_2=$ $2NO_2 \uparrow$ $2I^-+NO_2+H_2O$ $=I_2+NO_2+$ $2OH^-$
4. পীতাভ-সব্জ গ্যাস নিগত হয়, শ্বাস রোধ করে, লিটমাস কাগজ বর্ণহীন করে, শ্টা চ-আ য়োডাইড সি ভ কাগজ নীল হয়	4 হাইপোক্লোরাইট	4. 2 (OCl) ¬+ 4H+=Cl <sub>2</sub> ↑+ 2H <sub>2</sub> O 2I¬+Cl <sub>2</sub> =I <sub>2</sub> + 2Cl¬

বিক্রিয়া সমীকরণ

5. বর্ণহীন গ্যাস নিগত হয়\*় 5. সালফাইড পচাড়িমের গন্ধ, অ্যাসিডীয় <u>ভাইক্লেমেট</u> সিক্ত সব্জ হয়, লেড আসিটেট অথবা সোডিয়াম প্লাম্বাইট [Pb(ONa)2] সিত্ত কাগজ কাল হয়

5.  $S^2 - + 2H + =$ H<sub>2</sub>S<sup>†</sup> Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>2-+14H+ +3S2-=  $2Cr^3++3S\downarrow +$ (সব্জ)  $7H_{\circ}O$ Pb2++S2-=

6. বর্ণহ্রীন গ্যাস নিগ্তি হয়, 6. সায়ানাইড, দ্রব- 6.  $\mathrm{CN}^- + \mathrm{H}^+ =$ পচা বাদামের গন্ধ ( $C_6H_{5-}$  ণীয় ফেরি-ও ফেরো-অতান্ত সায়ানাইড CHO-a মত) বিষাক। NaOH দ্বণে সিভ কাগজ পরীক্ষা-নলের মুখে . চেপে ধর দুই মিনিট, তার-পর ঐ সিত্ত জায়গায় এক ফোটা FeSO4 দ্ৰবণ দাও. গরম কর, এবং দ্র-ফোটা 6N-HCl দাও। কাগজ নীল হলে ব্ৰুতে হবে সায়ানাইড অবশাই আছে।

PbS (কাল) **HCN** 1  $Fe^{2}+2OH^{-}=$ Fe (OH) 2 Fe (OH<sub>2</sub>+2CN<sup>2</sup>- $= Fe(CN)_2 +$ 20H-Fe (CN) 2+4CN-=Fe (CN)  $6^{4-}$ 

7. क्यांगेटन प्रवंश रनाम रज्ञ, 7. थार्यामायार्ति SO2 গ্যাস নিগতি হয় (ফ্.ক-সিন দ্ৰবণ বৰ্ণহীন হয়, ডাই-ক্রোমেট সিম্ভ কাগজ সব্জ হয়)।

7. SCN-+2H++ H<sub>2</sub>O= NH<sub>4</sub>++COS 2COS+3O<sub>2</sub>= 2CO<sub>2</sub> ↑ +2SO<sub>2</sub> ↑

### (2) গাঢ H<sub>2</sub>SO<sub>4-4</sub> বিভিয়া :

একটি পরীক্ষা-নলে  $0\cdot 1$  গ্রাম পরীক্ষণীয় বঙ্গতু নাও, 2 মি.লি. গাঢ়  $\mathbf{H}_2\mathbf{SO}_4$ মেশাও এবং সামান্য গরম করে বিক্রিয়া লক্ষ্য কর। [পরীক্ষণীয় বস্তর মধ্যে ক্লোরেট অথবা পারম্যান্সানেট থাকলে উত্তপ্ত অবস্থায় ভয়ানক বিস্ফোরণ ঘটতে পারে ।।

\*  $A_{S_2}O_3$  এবং  $Sb_2O_3$  বেশী পরিমাণে থাকলে, অথবা অন্য কোন কারণে  $m H_2S$  গ্যাস অনেক সময় ভালভাবে নিগতি হয় না, তথন m Zn থাতুর ট করে। দ্র-একটা মেশালে  $\mathbf{H}_2 \mathbf{S}$  গ্যাস ভালভাবে নিগতি হয়।

 $I_2 \uparrow +SO_2 \uparrow$ +2H<sub>2</sub>O

ু • নিরীক্ষা	অনুমান	বিভিয়া সমীকরণ
1. বর্গহীন গ্যাস নিগতি হয়, কাঝালো গন্ধ, NH₄OH সিত্ত কাচ দশ্ড পরীক্ষা-নলের মুখে ধরলে সাদা ধুম নিগতি হয়, পরীক্ষণীয় বস্তুর মধ্যে জারক দ্রব্য* থাকলে অথবা MnO₂ মেশালে Cl₂ গ্যাস নিগতি হয় এবং KI-ভার্চ সিত্ত কাগজকে নীল করে।		1. NaCl+H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> = NaHSO <sub>4</sub> +HCl MnO <sub>2</sub> +4HCl = Cl <sub>2</sub> $\uparrow$ +MnCl <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub>
2. বর্ণহীন গ্যাস নির্গত হয়, ঝাঁঝালো গন্ধ, পরীক্ষা-নলো দ্বর্ণটি তৈলান্ত মনে হয়, একটি কাচ দশ্ডে এক ফোঁটা জল নিয়ে পরীক্ষা-নলের মন্থে ধরলে স্বছে জলের ফোঁটা ঘোলাটে হয়ে ঘায়। পরীক্ষা শেষে পরীক্ষা-নলের গায়ে ঘষা দাগ দেখা যায়।	<b>% ফ্রো</b> রাইড	2. $F^-+H^+ = HF$ $4HF+SiO_2=$ $SiF_4+2H_2O$ $3SiF_4+4H_2O=$ $2H_2SiF_0+$ $Si(OH)_4$
3. ফিকে লালাভ-বাদামী HBr ও Br <sub>2</sub> গ্যাস নিগতি হয়, ঝাঝালো গন্ধ, পরীক্ষানলে MnO <sub>2</sub> মেশালে গ্যাসের রঙ গাঢ় হয়। ফ্লোরেসিন কাগজ লাল করে, CS <sub>2</sub> দ্রবণ হল্মদ হয়।	ও রোমেট	3. $KBr+H_2SO_4=$ $KHSO_4+HBr$ $HBr+H_2SO_4=$ $Br_2 \uparrow +SO_2 \uparrow$ $+2H_2O$ $MnO_2+2KBr+$ $3H_2SO_4=$ $Br_2 \uparrow +2KHSO_4$
4- বেগনেী গ্যাস নিগতি হয়, পরীক্ষা-নলে MnO <sub>2</sub> মেশালে	4- আয়োডাইড	$+MnSO4+H2O$ 4. HI+H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> = $I2 \uparrow +SO2 \uparrow$

গ্যাসের রঙ গাঢ় হয়, CS2

प्रवण रवश्नी इस।

<sup>\*</sup> ক্রোমেট থাকলে Br2-র মত বাদামী গ্যাস নিগতি হয়। তখন ঐ গ্যাস লব, NaOH দ্রবলে চালিত কর এবং লেভ অ্যাসিটেট ও অ্যাসটিক অ্যাসিঙ মেশাও।  $\mathbf{PbCrO_4}$ -র হল্মের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে। পারক্রোমিক অ্যাসিড পরীকাও করা চলে।

निवरीका	अनुभान	বিক্রিয়া সমীক্রণ
5. বাবালো HNO3 গ্যাস নিগতি হয়, অনেক সময় বাদামী NO2 গ্যাসও নিগতি হয়, তামা কুচি মেশালো বাদামী রঙ আরও গাঢ় হয়	5. নাইট্রেট [ যদি নাইট্রাইট না থাকে ]	5. NaNO <sub>8</sub> +H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> =* NaHSO <sub>4</sub> + HNO <sub>8</sub> 4HNO <sub>3</sub> =4NO <sub>2</sub> ↑ +O <sub>2</sub> +2H <sub>2</sub> O Cu+4HNO <sub>3</sub> = Cu (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> + 2NO <sub>2</sub> ↑+2H <sub>2</sub> O
6 বিশিষ্ট গদ্ধ যুক্ত হল্বদ  ClO2 গ্যাস ঠান্ডা অবস্থার নিগতি হর, গরম করলে কাচ ফাটার চিড়চিড় শব্দ হয়, বিস্ফোরণ হতে পারে।		6. 3KClO <sub>3</sub> + 3H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> = 2ClO <sub>2</sub> ↑+HClO <sub>4</sub> +3KHSO <sub>4</sub> + H <sub>2</sub> O
<ol> <li>সশব্দে রম্ভ বেগনে গাস নিগতি হয়, বিস্ফোরণ ভয়া- নক হতে পারে।</li> </ol>	7. পারম্যাখ্গানেট	7. $2KMnO_4+$ $H_2SO_4=$ $K_2SO_4+Mn_2O_7$ $+H_2O$
8. CO গ্যাস নিৰ্গত হয়	৪- সায়ানাইড, ফেরি- ও ফেরো সায়ানাইড*	8. KCN+2H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> +2H <sub>2</sub> O= 2CO $\uparrow$ +K <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> + (NH <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>
9. ঠাণ্ডা অবস্থার হল্দ দূবণ, গরম করলে COS, SO <sub>2</sub> ও S তৈরী হয়।	9. থায়োসায়ানেট	9. লঘ্ন H₂SO₄-র মতই বিক্রিয়া হয়।
া0. Br₂ এবং O₂ গ্যাস নিগতি হয়।	10. त्वाटमप्रे	10. 4HBrO <sub>8</sub> =2Br <sub>2</sub> ↑ +5O <sub>2</sub> ↑+2H <sub>2</sub> O

<sup>\*</sup> বিদ পরীক্ষণীর বস্তুর মধ্যে, সায়ানাইড, ফেরো সায়ানাইড এবং ফেরি সায়ানাইড থাকে, তাহলে ক্যাটায়নগর্নল পৃথকীকরণের পর্কে পরীক্ষণীয় বস্তুকে গাড়  $\mathbf{H}_2\mathbf{SO}_4$  মিশিরে ফোটাতে হবে এবং উপরোক্ত আনোয়নগর্নিকে বিয়োজিত করে নন্ট করতে হবে।

- (5) বোরেট, ফসফেট, ফ্লোরাইড ও সিলিকেট থাকলে ক্যাটারনগঢ়লি শ্রেণী-গতভাবে পৃথক করার প্রেই এদের তাড়ানো দরকার, নইলে বাধার সূন্টি হবে। সেজনা উপরিউত্ত অ্যানারনগঢ়িল আছে কিনা জানা প্ররোজন। ফ্লোরাইড থাকলে গাঢ়ে  $H_2SO_4$  পরীক্ষার ধরা পড়বে। ফসফেট আছে কিনা I ও II গ্রুপের পৃথক হওয়ার পর অ্যামোনিয়াম মলিবডেট বিকারক দ্রবণ দিয়ে পরীক্ষা করতে হবে। স্ত্রাং এখন ফসফেটের জন্য পরীক্ষার প্রয়োজন নেই। এখন শুধু জানতে হবে বোরেট ও সিলিকেট আছে কিনা।
- (ক) বোরেটের জন্য পরীক্ষা: (i) একটি পরীক্ষা-নলে  $0\cdot 1$  গ্রাম পরীক্ষণীয় বস্তু নাও (পরীক্ষা-নলের মুখে যেন না লেগে থাকে),  $^2$  মি.লি. গাঢ়  $H_2SO_4$  ও 5 মি.লি.  $CH_3$  OH মেশাও। মিশ্রগটি ফোটাও এবং ঐ পরীক্ষা-নলের মুখে আগনে ধরিয়ে দাও। যদি বোরেট থাকে, উদ্বায়ী মিথাইল বোরেট B  $(OCH_8)_3$  সব্জু শিখায় প্রভূবে।

 $Na_{2}B_{4}O_{7}+H_{2}SO_{4} = H_{2}B_{4}O_{7}+Na_{2}SO_{4}$   $H_{2}B_{4}O_{7}+5H_{2}O = 4H_{8}BO_{8}$  $H_{8}BO_{8}+3CH_{8}OH = B(OCH_{8})_{8}+3H_{2}O$ 

যদি  $H_3$   $BO_3$  হিসাবেই থাকে, তাহলে  $H_2SO_4$  মেশাবার প্রয়োজন নেই। (ii) পরীক্ষণীয় বস্তুর সাথে  $C_8F_2$  গুঞ্জা ও গাঢ়  $H_2SO_4$  মিশিয়ে লেই তৈরী কর। তারপর কাচদশ্ভের আগায় সেই লেই কিছন্টা লাগিয়ে বন্নসেন দীপ শিখার ঠিক বাইরে ধর—লেই সব্জ শিখায় প্রভূবে।

 $CaF_2+H_2SO_4 = CaSO_4+HF$   $Na_2B_4O_7+H_2SO_4 \Rightarrow 2B_2O_3+Na_2SO_4 +H_2O$  $B_2O_3+6HF \Rightarrow 2BF_3+3H_2O$ 

(খ) সিলিকেটের জন্য পরীক্ষাঃ একটি সীসার (লেড) মুচিতে 0.2 গ্রাম পরীক্ষণীয় বঙ্গতু নাও, 0.1 গ্রাম  $CaF_2$ -র গ্র্ডা এবং 5 ফোটা গাঢ়  $H_2SO_4$  মেশাও। তারপর মুচিটি ঢাকনা দিয়ে ঢাক। ঢাকনার উপর একটা ছোট ফুটো থাকবে। মুচিকে সাবধানে অলপ গরম করলে সেই ফুটো দিয়ে  $Si\ F_4$  গ্যাস বের হরে আসবে। একটা প্রাটিনাম তারের রিং তৈরী করে তার মধ্যে এক ফোটা জল নিয়ে ঐ ফুটোর উপর ধরলে স্বচ্ছ জলের ফোটা ঘোলাটে হয়ে যাবে।

বিঃ দ্রঃ—র্যাদ সিলিকো ফ্লোরাইড থাকে, তাহলে  $CaF_2$  মেশাবার প্রয়োজন নেই, অর্থাং বিদ  $CaF_2$  না মিশিরে উপ্ররিউক পরীক্ষা করে ফল পাওয়া বার তাহলে ব্রুকতে হবে সিলিকো ফ্লোরাইড আছে।

জলের ঐ ঘোলাটে ফোঁটা নিরে আমোনিরাম মালবডেট-বেনজিডিন পরীক্ষা অথবা অ্যামোনিরাম মালবডেট-শ্ট্যানাস ক্লোরাইড পরীক্ষা করে আরও নির্ভুলভাবে সিলিকেটের উপস্থিতি প্রমাণ ক্রা থার।

 $SiO_2+2 CaF_2 +2H_2SO_4 = 2CaSO_4 +SiF_4 \uparrow +2H_2O$  $3SiF_4+4H_2O = H_4 SiO_4+2H_2 SiF_6$ 

ज्ञानिष्ठीवं भ्रानकग्रीनत (ज्ञानावन) जार्स भवीका (Wet tests for acid radicals)

### 8, 3. ज्यानामनगर्निम दश्रीविष्णग

প্রকৃতপক্ষে অ্যানায়নগর্নার প্রেণীগতভাবে অথবা প্রত্যেকটির পৃথকীকরণের কোন রীতিবদ্ধ বিশেলষণ এখন পর্যান্ত কেহ উল্লেখ করেন নাই। নির্দিষ্ট সীমার মধ্যে কতকগর্নাল বিক্রিয়া অবশ্য অ্যানায়নগর্নালর উপস্থিতি সম্বদ্ধে ভাল আভাস (indication) দেয় এবং পরবতী স্তরে প্রত্যেক অ্যানায়নের জন্য নির্দিষ্ট বিকারকের সাহায্য নিতে হয় এবং তাদের উপস্থিতি সপ্রমাণ করতে হয়। অ্যানায়নগর্নালর প্রাথমিক পরীক্ষা সম্বদ্ধে আগেই আলোচনা করা হয়েছে। এখন কিছু বিশেষ পরীক্ষার কথা আলোচনা করব, তারপর প্রত্যেক অ্যানায়নের আর্দ্র বিক্রিয়া নিয়ে আলোচনা করব।

বিভিন্ন সিলভার ও বেরিয়াম লবণের দ্রবণীয়তার বিচারে অ্যানায়নগ্র্লির একটা মোটাম্বটি শ্রেণী বিভাগ করা হলঃ

- (ক)  $AgNO_8$  দূবণ সাদা অথবা হল্বদ অধঃক্ষেপ দেয়, লঘ্ব  $HNO_3$ -এ অদূবণীয়,  $BaCl_2$  দূবণ কোন অধঃক্ষেপ দেয় নাঃ  $Cl^-$ ,  $Br^-$ ,  $I^-$ ,  $CNS^-$
- (শ)  $AgNO_8$  দূবণ সাদা অথবা কাল অধঃক্ষেপ দেয়, লঘ্  $HNO_3$ -এ দূবণীয়,  $BaCl_2$  দূবণ কোন অধঃক্ষেপ দেয় নাঃ  $NO_2$ -,  $S^2$ -
- (গ)  $AgNO_3$  দ্রবণ ও  $BaCl_2$  দুরণ উভয়ে অধঃক্ষেপ দেয়, লঘ্  $HNO_3$ -এ দুরণীয় ঃ  $CO_3^{2-}$ ,  $SO_3^{2-}$ ,  $BO_3^{3-}$ ,  $PO_4^{3-}$  ( $Ag_3PO_4$ , হল্মূদ),  $AsO_3^{3-}$  ( $Ag_3AsO_3$ , হলম্দ),  $AsO_4^{3-}$  ( $Ag_3AsO_4$ , চকোলেট),  $CrO_4^{2-}$  ( $Ag_3CrO_4$ , লাল),  $SiO_3^{2-}$  ( $Ag_2SiO_3$ , কমলা),  $S_2O_3^{2-}$

#### গরম করলে ভেগে যায়

 $(Ag_2S_2O_3, )$  नामा  $\longrightarrow Ag_2S,$  काम)।

- ্রি) BaCl<sub>2</sub> দূবণ অধঃক্ষেপ দের, AgNO<sub>8</sub> দূবণ অধঃক্ষেপ দের নাঃ SO<sub>4</sub><sup>2</sup>— (গাঢ় HCl-এ অদূবণীর), F<sup>-</sup> (গাঢ় HCl-এ দ্রাব্য)।
- (%)  $BaCl_2$  দূবল ও  $AgNO_8$  দূবল উদ্ধ্য়ে আধঃক্ষেপ দেয় নাঃ  $NO_8^-$ ,  $ClO_8^-$ ,  $ClO_4^-$ ,  $MnO_4^-$

## आ।नात्रनगर्शनत भवीकात कना भवीकगीय नवत्मत प्रवम शम्कृष्ठिः

পরীক্ষণীয় লবণ যদি পাতিত জলে\* দ্রবণীয় হয় তাহলে ঐ দ্রবণ নিয়ে সরাসরি অ্যানায়নগৃহলির আর্দ্র পরীক্ষা করা যায়, কিন্তু পরীক্ষণীয় লবণ যদি জলে দ্রবণীয় না হয় তাহলে ঐ লবণের দ্রিগৃত্ব পরিমাণ কঠিন Na2-CO3 মিশিয়ে পাতিত জল দ্রারা 10 মিনিট ফোটাতে হয়। একটি পর্সেলীন পাত্রে অথবা ছোট বীকারে এ কাজ করা হয়। ফুটন্ত দ্রবণের আয়তন কমে গেলে পাতিত জল মিশিয়ে আয়তন ঠিক রাখা হয়। বিপরিবর্ত বিয়োজনের ফলে (double decomposition) গ্রুর, ধাতুর কার্বনেট, ক্ষারকীয় কার্বনেট এবং কোন কোন ক্ষেত্রে হাইড্রোক্সাইড অধংক্ষিপ্ত হয় এবং পরীক্ষণীয় লবণে অবস্থিত অ্যানায়নগৃত্বলি সোডিয়াম লবণ রূপে দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। অন্যভাবে, পরীক্ষণীয় লবণ কঠিন Na2CO3 সহ গলন ক্রিয়ার (fusion reaction) পরে কিছু পরিমাণ পাতিত জল মিশিয়ে গরম করে নিলে একই প্রকার ফল পাওয়া যায়। উন-পরিমাণ বিশেলষণে প্রাটিনাম তারের বলয়ে Na2CO3 গৃত্বটিকা দ্রারা গলন ক্রিয়া করা যায়।

এরপর ছাঁকন কাগজের সাহায্যে অথবা অপকেন্দ্র প্রক্রিয়ায় অধঃক্ষেপ হতে দ্রবণকে পৃথক করা হয়।

এই দ্রবণকে "সোভিয়াম কার্বনেট নির্মাস" (Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> extract) বলে।
দ্রবণে অতিরিক্ত Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> দ্রবীভূত থাকায় দ্রবণ 'খ্রই ক্ষারকীয় হয়,
সেজন্য দ্রবণকে দ্র-ভাগে ভাগ করে নেওয়া হয়। একভাগ দ্রবণ নিয়ে
"প্রশামিত সোভিয়াম কার্বনেট নির্মাস" তৈরী করা হয়ঃ ক্রমান্বয়ে একট্রএকট্র করে লখ্র HNO<sub>3</sub>(†) মিশিয়ে দ্রবণকে সামান্য অ্যাসিডীয় করা হয়
(লিটমাস কাগজ) এবং গরম করে সমস্ত CO<sub>2</sub> দ্রবণ হতে বিত্যাভিত করতে
হয়। এখন ঠান্ডা করে ফোটা ফোটা লখ্র NH4OH মিশিয়ে দ্রবণকে
সামান্য ক্ষারকীয় (লিটমাস কাগজ) করা হয় এবং দ্রবণ ফ্রিটয়ে অতিরিক্ত
NH4OH তাভিয়ের দেওয়া হয়।

কিছু ধাতব আয়ন (Pb, Al, Cr, Zn, As, Sb, Sn ইত্যাদি) Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

† নাইট্রাইট ও নাইট্রেটের প্রক্রিকা করার সময় সদ্ধ  $\mathbf{H}_2\mathrm{SO}_4$  দিয়ে প্রশমন করা হয়।

স্তানায়নগ্রলির আর্দ্র বিশেলষণের সময় দ্রবণ তৈরীর জন্য কলের জল ব্যবহার করা উচিত নয়। সর্বদাই পাতিত জল ব্যবহার করা উচিত। কলের জলে ক্লোরিন মেশানো থাকতে পারে।

সহ কোটাবার সময় সম্পূর্ণ অথবা আংশিকভাবে দ্রবীভূত হয়। প্রশমন প্রক্রিয়াকালে ঐ সকল ধাতুগুর্লির অধঃক্ষিপ্ত হওয়ার সম্ভাবনা থাকে। যদি প্রশমনকালে অধঃক্ষেপণ হয়, তাহলে ছাঁকন ন্বারা তা পৃথক করে নেওয়া হয়।

জলে অদুবণীয় সালফাইড, সালফাইট ও থায়োসালফেট থাকলে প্রশমিত সোডিয়াম কার্বনেট নির্বাস নিয়ে তাদের আর্দ্র পরীক্ষা করা চলে না, মলে সোডিয়াম কার্বনেট নির্বাস নিয়ে বিশেষভাবে পরীক্ষা করতে হয়; কারণ প্রশমিত করার সময় তারা বিষোজিত হয়ে যায়।

### 8, 5. मूल लाफियाम कार्युत्न निर्यात्र निरंत्र भवीका:

- (i) প্রথম ভাগ দ্রবণে দ্ব-ফোঁটা টাট্কা তৈরী সোডিয়াম নাইট্রোপ্রকাইড দ্রবণ মেশান হয়—রম্ভ বেগ্লনী রঙের দ্রবণ—সালফাইড।
- (ii) দ্বিতীয় ভাগ দুবেণে লঘ্ন HCI মেশান হয়—গন্ধক পোড়া গন্ধ\*, সালফার অধঃক্ষেপ—থায়োসালফেট বিশেষভ বে পরীক্ষা 8, 20. পরিচ্ছেদ দেখ।

প্রশমিত সোডিয়াম কার্বনেট নির্মাস নিয়ে ক্রমান্বয়ে AgNO3, BaCl2, CaCl2 ও FeCl3 দূরণ মিশিয়ে পরীক্ষা করা হয়। AgNO3 ও BaCl2 দূরণ মিশিয়ে অ্যানায়নগর্নির শ্রেণীবিভাগ আগেই আলোচনা করা হয়েছে। এখন শ্ব্র CaCl2 ও FeCl3 দূরণ মিশিয়ে কয়েকটি পরীক্ষার উল্লেখ করবঃ

- ু(1) প্রশামত দ্রবণ +  $FeCl_8$  দূরণ—নীল অধঃক্ষেপ— $H_4Fe(CN)_6$ 
  - (৫) প্রশামত দ্রবণ +  $H_2SO_8$  +  $FeCl_8$  দূরণ—নীল অধঃক্ষেপ—  $H_8Fe\left(CN\right)_6$
  - (3) প্রশমিত দ্রবণ + FeCl<sub>3</sub> দ্রবণ—রম্ভলাল দ্রবণ, HCl মেশালে নন্ট হয় না, HgCl<sub>2</sub> দ্রবণ মেশালে নন্ট হয়ে যায়—HCNS
  - (4) প্রশমিত দূবণ  $+ \text{CaCl}_2$  দূবণ—সাদা অদূবণীয় অধ্যক্ষেপ, ছে'কে শ্রুক করে গাঢ়  $H_2\text{SO}_4$  মিশিয়ে ফ্লোরাইডের পরীক্ষা কর-HF

প্রাথমিক স্তরে ঐ শাহ্ন্ক ও আর্দ্র পরীক্ষা অ্যানায়নগর্নার উপস্থিতি নির্ণরে খাবই সহায়তা করে। অ্যানায়নগর্মার উপস্থিতি সপ্রমাণ করার

\* এখানে  $CO_2$  খ্ব বেশী থাকার জন্য গন্ধক পোড়া গন্ধ ভাল পাওয়া যায় না, অথবা আসিউীয় ডাইজোমেট কাগন্ধ সবহুত্ব করে না। শ্বহু থায়োসালকেট আছে কিনা আভাস পাওয়া বার।

ক্রিন্য এরপর প্রত্যেক অ্যানায়নের জন্য বিশেষ পরীক্ষা করা হয়। একা-বিক একই শ্রেণীর অ্যানায়ন মিশ্রণে থাকলে বিশেষ বিকারকের সাহায্যে তাদের পৃথক করা হয়। এই সমস্ত পরীক্ষাগ্রনি পরবতী স্তরে দেওয়া হল।

### $8, 6. F^-$ , capitally white 4

NaF অথবা NH4F ব্যবহার কর :

1. গাছ  $H_2SO_4$ :  $0\cdot05$  গ্রাম পরীক্ষণীয় বস্তুর সাথে  $0\cdot1$  গ্রাম  $SiO_2$ \* এবং 3-4 ফোঁটা গাঢ়  $H_2SO_4$  মিশিয়ে একট্ব গরম কর। একটা সর্ব কাচ-নলে এক ফোঁটা জল নিয়ে নিগতি গ্যাসের উপর ধর। জলের ফোঁটা অনচ্ছ ও আঁঠাল হয়ে যায়, নিগতি  $SF_4$  গ্যাস জলের সংস্পর্শে জল বিশ্লেষের ফলে অঠিাল  $H_4SiO_4$  উৎপান্ন করে।

 $NaF+H_2SO_4 = NaHSO_4+HF \uparrow$   $HF+SiO_2 = SiF_4 \uparrow +2H_2O$  $3SiF_4+4H_2O = 2H_2SiF_6+H_4SiO_4$ 

মৃতব্য: Al এবং B থাকলে বিঘা ঘটতে পারে।

2. নীল বেনজিডিন (Benzidine) পরীকা: 1 নং পরীক্ষা অন্সারে

$$H_2N$$
  $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$   $N$ 

সিলিসিক এবং ফ্রোসিলিসিক অ্যাসিড তৈরী কর। তারপর ঐ জলের ফোঁটা জল দ্বারা ধ্রের একটা ছোট ম্র্রিচতে নাও, ৪ ফোঁটা অ্যামোনিয়াম মিলিবডেট বিকারক দ্রবণ মেশাও, এবং গরম কর যতক্ষণ পর্যন্ত না ব্রুদব্রদন আরম্ভ হয়। ঠাণ্ডা কর, এক ফোঁটা বেনজিডিন দ্রবণ ও কয়েক ফোঁটা সম্পৃত্ত সোডিয়াম অ্যাসিটেট দ্রবণ মেশাও। নীল রঙের দ্রবণ পাওয়া ঘাবে।

সুবেদিতা—1 মাইক্রোগ্রাম  $\mathbf{F}^-$ । গাঢ়ত্ব সীমা—1: 50,000

বিকারক দূরণ: বেনজিভিন দূরণ—10% CH<sub>3</sub>COOH দ্রাবকে 1% দূরণ। আনমানিরাম মলিবডেট—1·5 গ্রাম বিকারক 30 মি.লি. জলে দুর্বীভূত করে (কিছ্র পরিমাণ NH<sub>4</sub>OH যোগ কর) 10 মি.লি. গাড় HNO<sub>8</sub> মধ্যে ঢেলে দাও।

<sup>\*</sup> काठ-नत्म धरे भन्नीका कतत्म SiO2 प्राणावात श्राताक्षन रहा ना। काठ-नम्म प्राप्तकर HF भाग SiO2 श्रारण करत।

মত্বাঃ সিলিসিক এবং ফ্রোসিলিসিক অ্যাসিড অ্যামোনিয়াম মলিবডেটের সাথে বিদ্ধিয়া করে সিলিকো-মলিবডিক অ্যাসিড  $\mathbf{H}_4$  [Si  $\mathbf{Mo}_{12}$   $\mathbf{O}_{40}$  ] উৎপন্ন করে। অ্যাসিড অ্যাসিড দ্বণে বেনজিডিনকে সিলিকো-মলিবডিক অ্যাসিড (মলিবডিক অ্যাসিড পারে না) জারিত করে একটা নীল রঙের রঞ্জন তৈরী করে; একই সাথে নীল মলিবডেনাম (Molybdenum blue) তৈরী হয়।

- 3. Ca Cl<sub>2</sub> দূৰণ: সাদা Ca  $F_2$  অধ্যক্ষেপ, লঘ্ HCl-এ কিছ্, দূবণীয়।  $2NaF+CaCl_2=CaF_2\downarrow +2NaCl$
- 4. জারকোনিয়াম—জারিজারিন সালফোনেট পরীক্ষা: স্পট্ প্লেটে <sup>2</sup> ফোটা পরীক্ষণীয় দ্রবণ ও এক ফোটা বিকারক দ্রবণ মেশও। বিকারক দ্রবণের রঙ লাল থেকে হল্মদ হয়ে যায়। বিকারক শোষিত ছাকন কাগজে এই পরীক্ষা করা যায়।

স্ববেদিতা—8 মাইকোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:6250

বিকারক দ্রবণ: 0.7 গ্রাম সোডিয়াম অ্যালিজারিন সালফোনেট এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। 3.5 গ্রাম  $ZrO(NO_3)_2$  এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। পরীক্ষা করার ঠিক আগেই একই আয়তনে ঐ দূই দ্রবণকে মেশান হয়।

বিকারক শোষিত ছাঁকন কাগজ তৈরীর জন্য অ্যালকোইলে বিকারক দ্রবীভূত করতে হয়।

মশ্তব্য: জারকোনিয়াম লবণ  $N_{2}$ -অ্যালিজারিন সালফোনেটের সাথে লাল lake তৈরী করে। ক্লোরাইড আয়ন জারকোনিয়ামের জটিল  $Z^{r}F_{6}^{2}$ -তৈরী করে এবং লাল রঙ হল্মদ হয়ে যায়।

8, 7. Cl-, ক্লোরাইড আয়নের বিক্রিয়া

NaCl ব্যবহার করঃ

1. গাড়  $H_2SO_4$ : কঠিন লবণ সহ গরম করলে বর্ণহীন HCl গ্যাসন্বাগত হয়, নীল লিটমাস কাগজ লাল হয়ে যায়,  $NH_4OH$  সিন্তু কাঠের দৃশ্ভ ধরলে  $NH_4Cl$ -র সাদা ধ্যে উৎপাস হয়।

 $NaCl+H_2SO_4 = NaHSO_4+HCl \uparrow$ 

2.  $MnO_2 + \eta$   $H_2SO_4$ : কঠিন লবণ সহ সামান্য গরম করলে  $Cl_2$  গ্যাস নিগতি হয়, পীতাভ রঙ, শ্বাস রোধ করে, KI-ভার্চ সিক্ত কাগজকে নীল করে।

 $MnO_2+4HCl_2 = MnCl_2+Cl_2 \uparrow +2H_2O$ 

3. ক্লোমল ক্লোরাইড পরীক্ষা: একটি পরীক্ষা-নলে করেকটা দানা

পরীক্ষণীয় লবণ নাও, কিছু  $K_2Cr_2O_7$  গুঞা যোগ কর এবং 2-3 ফোটা গার্চ  $H_2SO_4$  মিশিয়ে পরীক্ষা-নলের মূখ ছিপি দিয়ে বন্ধ করে দাও। ছিপির মধ্যে থাকবে সরু বাঁকানো কাচের নল। বাঁকানো কাচনলের অন্যান্থটা আর একটা পরীক্ষা-নলে রাখা লঘ্  $N_8OH$  দ্রবণের মধ্যে চোবানো থাকবে। এখন পরীক্ষণীয় বস্তুর মিশ্রণকে উত্তপ্ত করলে গঢ় লাল ফ্রোমল ক্রোরাইড  $CrO_2Cl_2$  নির্গত হয়ে কাচনলের ভিতর দিয়ে প্রবাহিত হয়ে মি8OH দ্রবণে দ্রবীভূত হবে এবং হলুদ রঙ্গের দ্রবণ  $(N_{82}CrO_4)$  উৎপদ্ম করবে। এই ক্রোমেট দ্রবণ  $H_2SO_4$  ন্বারা অ্যাসিডীয় করে ডাইফিনাইল কার্বাজাইড বিকারক (৪, 55 পরিচ্ছেদ, 5নং বিক্রিয়া দেখ) দ্রবণ ন্বারা পরীক্ষা করা হয়—বেগ্রনী রঙ্গের দ্রবণ পাওয়া ঘায়। এই ক্রোমেট দ্রবণ নিয়ে  $CH_3COOH$  ন্বারা অ্যাসিডীয় করে  $Pb(CH_3COO)_2$  দ্রবণ মেশালে হলুদ  $PbCrO_4$  অধ্ঃক্ষেপ পাওয়া যাবে (৪,42 পরিচ্ছেদ, 3নং বিক্রিয়া দেখ)।

 $\begin{array}{l} K_2 Cr_2 O_7 + 4NaCl + 6H_2 SO_4 \\ = 2CrO_2 Cl_2 \uparrow + 2KHSO_4 + 4NaHSO_4 + 3H_2 O \\ CrO_2 Cl_2 + NaOH = Na_2 CrO_4 + 2NaCl + 2H_2 O \end{array}$ 

সুবেদিতা— $1\cdot 5$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:33,000

বিকারক দূরণ: 1% ডাইফিনাইল কার্বাজাইড অ্যালকোহলীয় দূরণ (ব্রোমাইড থাকলে কিছু ফেনল মেশান হয়)।

মশ্তব্য :  $F^-$  একই প্রকার  $CrO_2F_2$  উৎপ্রস্ন করে।  $NO_2^-$  এবং  $NO_3^-$  থাকলে NOCl তৈরী করে বিঘা ঘটায়,  $Br^-$  এবং  $BrO_3^-$  থাকলে রোমিন গ্যাস নির্গত হয়,  $I^-$  থাকলে  $I_2$  নির্গত হয়।  $HgCl_2$  এবং  $Hg_2Cl_2$  এই ধরনের বিক্রিয়া ঘটায় না।  $PbCl_2$ , AgCl,  $SbCl_3$  এবং  $SnCl_2$  থাকলে আংশিক বিক্রিয়া হয়।

রোমাইড ও আয়োডাইডের উপস্থিতিতে ক্রোমিল ক্লোরাইড পরীক্ষাঃ পরীক্ষণীয় লবণ কিছ্ন  $PbO_2$  এবং লঘ্ন  $CH_3COOH$ -র সাথে মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে আয়োডিন গ্যাস নিগতি হয়। সমস্ত আয়োডিন বের হয়ে গেলে পর কঠিন অবশেষ নিয়ে ক্রোমিল ক্লোরাইড পরীক্ষা করা হয়।

4. AgNO<sub>3</sub> দূরণ: সাদা দধির ন্যায় AgCl অধঃক্ষেপ, রোদে রাখলে বিয়োজিত হয়, লঘ্ন HNO<sub>3</sub>-এ অদূরণীয়, লঘ্ন NH4OH দ্রবণে দ্রবণীয়।

 $N_2Cl+AgNO_3 = AgCl \downarrow +NaNO_3$   $AgCl+2NH_4OH = Ag (NH_3)_2Cl+2H_2O$ জিটিল অ্যামিন দ্রবণে লঘ্  $HNO_3$  মেশালে প্নরায় AgCl অধ্যক্ষেপণ হয়।  $Ag (NH_g)_2Cl+2HNO_3 = AgCl \downarrow +2NH_4NO_3$ 

- 8, 8. Br-, त्यामारेष जातालंब भवीकाः KBr वावदाव कतः
- 1. গাড়  $H_2SO_4$ : কঠিন রোমাইড লবণে গাঢ়  $H_2SO_4$  মেশালে প্রথমে লাল্চে বাদামী দূবণ তৈরী হর, তারপর ঐ দূবণকে উত্তপ্ত করলে HBr গ্যাস সহ বাদামী  $Br_2$  গ্যাস নিগতি হয়। ঝাঁঝালো গন্ধ।

KBr+H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = HBr+KHSO<sub>4</sub> $HBr+H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> = Br<sub>2</sub> \uparrow +SO<sub>2</sub> \uparrow +2H<sub>2</sub>O$ 

- $2. \quad MnO_2 +$  গঢ়  $H_2SO_4$ : কঠিন লবণ সহ সামান্য গরম করলে লালচে বাদামী  $Br_2$  গ্যাস নিগতি হয়। এই নিগতি গ্যাস ফ্রোরেসিন কাগজ লাল করে,  $CS_2$  দূবণ হলদে করে।
- $2KBr+MnO_2+3H_2SO_4 = Br_2 \uparrow +2KHSO_4 +MnSO_4 +2H_2O$ 3. ক্লোরন-জল: পরীক্ষণীয় দ্রবণে ক্লোরিন-জল মিশিয়ে কিছ্  $CS_2$  সহ খাঁকালে  $CS_2$ -সতর বাদামী হয়ে যায়।

 $2KBr+Cl_2 = 2KCl+Br_2$ 

4. AgNO<sub>3</sub> দূবণ: ফিকে হল্বদ দিধর ন্যায় AgBr অধ্যক্ষেপ, লঘ্ন HNO<sub>3</sub> শ্বারা অন্তবণীয় লঘ্ন NH<sub>4</sub>OH দুবণে আংশিক দুবণীয়, গাড় NH<sub>4</sub>OH দুবণে সম্পূর্ণ দুবণীয়।

> $KBr+AgNO_3 = Ag Br \downarrow +KNO_3$  $Ag Br+2NH_4OH = [Ag (NH_8)_2] Br+2H_2O$

5. ক্লোরেসিন পরীক্ষা: পরীক্ষা-নলে পরীক্ষণীয় কঠিন লবণ নাও, বিকাঞ্চং  ${
m PbO_2}$  এবং  ${
m CH_3COOH}$  মিশিয়ে গরম কর। ফ্লোরেসিন কাগজ নিয়ে নিগতি  ${
m Br_2}$  গ্যাসের মধ্যে ধর। ফ্লোরেসিন কাগজ লাল হয়ে যায়। সূবেদিতা—2 মাইক্রোগ্রাম। গঢ়ত্ব সীমা—1:25,000

বিকারক কাগজ: 1:1 অ্যালকোহল মিশিয়ে সম্পৃত্ত ফ্রোরেসিন দ্রবণ তৈরী কর। ঐ দ্রবণে ছাঁকন কাগজ সিত্ত করে শ্রিকয়ে নিলে বিকারক কাগজ তৈরী হয়।

श्रुम्बद्ध : Cl বিষা ঘটার না, I একই ধরনের বিক্রিয়া ঘটার সেজন্য ক্ষারকীয় দ্রবণে KMnO₄ শ্বারা I -কে IO₃ -তে র্পান্তরিত করে নিতে তথা।

6. ফ্র্সিন্ পরীকাঃ আগের যে কোন পদ্ধতি দ্বারা নির্গত  $Br_2$  গ্যাস মধ্যে ফ্র্সিন্ সালফাইট কাগজ ধরলে নীল অথবা রস্ত বেগনে রঙ দেখতে পাওয়া যায়।

স্ক্রেণিতা 3.2 মাইক্রোগ্রাম। গঢ়েছ সীমা—1:15,000 বিকারক কাগজ: 0.1% ফ্রক্সিন্ দ্রবণ  $NaHSO_8$  শ্রারা বর্ণহীন করা হয়। ঐ দ্রবণে সিম্ভ ছাকন কাগজ ব্যবহার করা হয়। মাতব্য:  $Cl^-$  এবং  $I^-$  বিদ্যা ঘটায় না।

### 8. 9, I<sup>-</sup>, আরোভাইড আয়নের বিভিন্না: KI ব্যবহার কর:

1- গাঢ়  $H_2SO_4$ ঃ কঠিন লবণ সহ গরম করলে রম্ভ বেগন্নী  $I_2$  গ্যাস নিগতি হয়, স্টার্চ দ্রবণ সিম্ভ কাগজ নীল হয়।

$$KI+H_2SO_4 = KHSO_4+HI$$
  
 $HI+H_2SO_4 \rightleftharpoons I_2 \uparrow +SO_2 \uparrow +2H_2O$ 

2.  $MnO_2$  + গাড়  $H_2SO_4$ : কঠিন লবণ সহ গরম করলে  $I_2$  গ্যাস নিগতি হয়।

 $2KI+MnO_2+H_2SO_4=I_2+2KHSO_4+MnSO_4+2H_2O$  3. ক্লোরন-জন: পরীক্ষণীয় দ্রবণে এই বিকারক দ্রবণ মিশিয়ে কিছ্ম  $CS_2$  সহ ঝাঁকালে  $CS_2$ -সতর রক্ত বেগ্মনী হয়ে ঘায়।

 $2KI+Cl_2 = 2KCl+I_2$ 

4. AgNO<sub>3</sub> দূবণ: ফিকে হল্ম AgI অধঃক্ষেপ, লঘ্ম  $HNO_3$  এবং  $NH_4OH$ -এ অনুবৰ্ণীয়।

 $KI + Ag NO_3 = AgI \downarrow + KNO_3$ 

8, 10. ক্লোরাইড, রোমাইড এবং আয়োডাইড মিশ্রণের প্রক্রিকরণ ও সনাক্তকরণ:

 $Na_2CO_3$ -নির্যাস নাও, HCl মিশিয়ে ভালভাবে অ্যাসিডীয় কর, তারপর কিছ্ ক্লোরিন-জল মেশাও এবং ঐ মিগ্রণে  $CCl_4$  যোগ করে ঝাঁকাও । রক্ত বেগ্ননী  $CCl_4$ -স্তর হলে ব্রুতে হবে আয়োডাইড আছে । ক্রমাশ্বয়ে ক্লোরিন-জল মিশিয়ে এবং ঝাঁকিয়ে আয়োডাইডকে সম্পর্ণরূপে আয়োডেটে র্পান্তরিত কর, তাহলে  $CCl_4$  স্তর আর রক্ত বেগ্ননী থাকবে না, বর্ণহীন হবে যদি য়োমাইড না থাকে; রোমাইড থাকলে  $CCl_4$  স্তর লালাভ বাদামী রঙের হবে।

এই ভবে পরীক্ষা করে যদি জানা যায় যে, ব্রোমাইড এবং আয়োডাইড উভয়ে উপদ্থিত আছে, তাহলে পরীক্ষণীয় দূবণ ( $Na_2CO_3$ -নির্যাস)  $CH_3COOH$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করে  $PbO_2$  যোগ করে উত্তপ্ত করলে  $Br_2$  এবং  $I_2$  উভয়েই নিগত হয়ে দ্রীভূত হবে। এখন এই দ্রণ ছেকে

নিয়ে AgNO<sub>8</sub> দূবণ ও HNO<sub>8</sub> মিশিয়ে দূবণে ক্লোরাইডের উপস্থিত স্থামাণ করা হয়।

অন্যভাবে, প্রথমে  $Na_2CO_8$ -নির্যাস লঘ্ন  $H_2SO_4$  ন্বারা অ্যাসিডীয় করে নিয়ে ফেরিক অ্যামোনিয়াম সালফেট সহযোগে ফোটালে  $I_2$  গ্যাস নিগতি হয়। সমস্ত  $I_2$  বের হয়ে গেলে দ্রবণে কয়েকট্র  $KMnO_4$  দানা মিশিয়ে প্রনরায় ফোটান হয়—তখন  $Br_2$  গ্যাস নিগতি হয়। এইভাবে সমস্ত  $Br_2$  গ্যাস বের হয়ে গেলে পর দ্রবণটি ছে'কে নিয়ে  $AgNO_8$  দ্রবণ মিশিয়ে পরীক্ষা করা হয়। যদি সাদা AgCl অধঃক্ষেপ হয়, তাহলে ব্রমতে হবে দ্রবণে ক্রোরাইড আছে।

### 8, 11. ClO-, হাইপোক্লোরাইট আন্মনের বিক্রিয়া: NaOCl ব্যবহার কর:

1. লদ্ HCl: দ্রবণটি হল্দ রঙের হয়ে যায়, ব্দব্দন আরম্ভ হয়, Cl2 গ্যাস বের হতে থাকে। Cl2 গ্যাস দ্টার্চ—KI সিম্ভ কাগজকে নীল করে।

$$NaOCl+HCl = HOCl+NaCl + HOCl+HCl = Cl_2 \uparrow + H_2O$$

2. জার্চ—KI সিম্ভ কাগজঃ লঘ্ন ক্ষারকীয় দ্রবণে  $I_2$  মূম্ভ হয়ে বিকারক কাগজকে নীল করে।

 $2KI+NaOCl+H_2O = I_2\uparrow +2KOH+NaCl$ 

3. Pb(NO<sub>3</sub>) <sub>2</sub> দূবৰ: ফোটালে বাদামী PbO<sub>2</sub> অধঃক্ষেপ।
Pb(NO<sub>3</sub>) <sub>2</sub>+NaOCl+H<sub>2</sub>O =PbO<sub>2</sub> ↓+NaCl+2HNO<sub>3</sub>

8, 12.  $ClO_3^-$ , ক্লোরেট জায়নের বিভিয়া  $KClO_3$  ব্যবহার কর:

4. AgNO<sub>3</sub> দূৰণ: সাদা AgCl অধঃক্ষেপ।

1. গাড়  $H_2SO_4$  (সাবধান, বিপদ!)—কঠিন লবণ বিযোজিত হয়ে  $CIO_2$  গ্যাস স্থিট করে এবং গাড়  $H_2SO_4$ -এ দ্রবীভূত হয়ে কমলা রঙের দ্রবণ উৎপদ্ধ করে। গ্রম করলে বিচ্ছোরণ ঘটার সম্ভাবনা থাকে। অলপ গ্রম করলে চিড় চিড় শব্দ হয়।

 $3KClO_3+3H_2SO_4=2ClO_2+HClO_4+3KHSO_4+H_2O$ 2. AgNO<sub>3</sub> ह्वन: কোন অধ্যক্ষেপণ হয় না। পরীক্ষণীয় দ্রবণ  $H_2SO_3$  অথবা NaNO<sub>2</sub> দ্রবণ ন্বারা বিজ্ঞারিত করে নিলে পর AgNO<sub>8</sub>-র সাথে সাদা AgCl অধ্যক্ষেপ দেয়।

 $KClO_3+3NaNO_2 = KCl+3NaNO_3$ 

 $KClO_8+3H_2SO_8 = KCl+3H_2SO_4$  $KCl+AgNO_8 = AgCl + KNO_8$ 

3. FeSO<sub>4</sub> দূবণ: লঘ্  $H_2SO_4$  মাধ্যমে বিজ্ঞারিত হয়ে ক্লোরাইড তৈয়ার করে ( $KCIO_4$  হতে পার্থক্য)।

 $KClO_3+6FeSO_4+3H_2SO_4=KCl+3Fe_2\left(SO_4\right)_3+8H_2O$  4. KI দূবৰ: লঘ্ন খনিজ অ্যাসিডের উপস্থিতিতে  $I_2$  মৃত্ত হয়। ঘদি  $CH_8COOH$  ব্যবহার করা হয়, তাহলে  $I_2$  মৃত্ত হয় না (আয়োডেট হতে পার্থক্য)।

- 5. ইনভিগো পরীকা  $(C_{16}H_{10}O_2N_2)$ : গাঢ়  $H_2SO_4$ -এ বিকারক দ্রবণ নিয়ে পরীক্ষণীয় দ্রবণে মেশাও যতক্ষণ না দ্রবণের ফিকে নীল রঙ হয়। লঘ্ন  $H_2SO_3$  ফোটা ফোটা যোগ কর, নীল রঙ অদৃশ্য হয়ে যাবে।
- 8, 13.  ${\rm BrO_3}^-$ , রোমেট আয়নের বিক্রিয়াঃ  ${\rm KBrO_8}$  বাবহার করঃ
- 1. গাঢ়  $\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$ ঃ  $\mathrm{Br}_2$  এবং  $\mathrm{O}_2$  উভয়ে নিগত হয়।

 $4 \text{ HBrO}_3 = 2 \text{ Br}_2 \uparrow +5 \text{O}_2 \uparrow +2 \text{H}_2 \text{O}$ 

 $2.~~AgNO_3$  मुन् । পরীক্ষণীয় লবণের গাঢ় দ্রবণ হতে সাদা কেলাসয $_4$   $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

 $AgBrO_3+2NH_4OH = [Ag(NH_3)_2]BrO_3+2H_2O$ 

র্যাদ  $AgBrO_3$  অধ্যক্ষেপকে  $H_2SO_3$  শ্বারা বিজ্ঞারিত করা হয় তাহলে AgBr লঘু  $NH_4OH$ -এ দ্রবণীয় হবে না, গাঢ়  $NH_4OH$ -এ দ্রবণীয় হবে (আয়োডেট হতে পার্থ কা)।

3. HBrঃ প্রীক্ষণীয় দূবণ KBr-র সাথে মিশিরে লঘ্  $H_2SO_4$  দ্বারা অ্যাসিডীয় করলে  $Br_2$  মূক্ত হয়।

 $HBrO_3 + 5HBr = 3Br_2 \uparrow + 3H_2O$ 

4.  $MnSO_4$ -বেনজিডিন পরীক্ষা: ছোট পরীক্ষা-নলে খানিকটা পরীক্ষণীয় দূবণ নাও  $\mathcal B$  ফোঁটা  $MnSO_4$  দূবণ মেশাও,  $\mathcal B$ —  $\mathcal B$  মিনিট গ্রম কর, ঠাণ্ডা কর, কয়েক ফোঁটা বেনজিডিন বিকারক এবং কয়েক দানা  $CH_8$  COO Na যোগ কর। নীল রঙের দূবণ হলে ব্যুবতে হবে ব্রোমেট আছে।

স্বেদিতা—30 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:2,500 বিকারক দূবণ: 2N-H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>-এ 2% MnSO<sub>4</sub> দ্রবীভূত কর। 0·05 গ্রাম বেনজিডিন 10 মি লি গ্রেসিয়াল CH<sub>3</sub>COOH-এ দুবীভূত কর এবং জব্দ

মিশিরে 100 মি. লি. আরতন কর। প্ররোজন হলে ছেকে নাও। মুক্তব্য ঃ  $CiO_3$  এবং  $1O_3$  বিদ্যু ঘটার না।

8, 14. IO<sub>8</sub>-, जात्सारफडे जासत्मन विक्रिया KIO<sub>8</sub> वावहात कत:

1. গাড়  $H_2SO_4$ ঃ বিজ্ঞারক দ্রব্যের অনুপশ্ছিতিতে কোন বিভিন্না হয় না।  $FeSO_4$  মেশালে HI উৎপক্ষ হয়।

 $\rm HIO_3+6FeSO_4+3H_2SO_4=HI+3Fe_2\,(SO_4)_3+3H_2O$   $\rm HI$  এবং  $\rm HIO_3$  মিশ্রণে  $\rm I_2$  মুক্ত হয়।

2. AgNOs দূৰণ: সাদো দখির মত  $AgIO_8$  অধঃক্ষেপ, লঘ্  $NH_4OH_{-\Omega}$  দূৰণীয়।

 $KIO_3+Ag\ NO_3=AgIO_3\downarrow+KNO_3$   $AgIO_3+2NH_4OH=[Ag\ (NH_3)_2]IO_3+2H_2O$  ঐ জটিল দ্রবণ  $H_2SO_3$  ন্বারা বিজ্ঞারিত হলে ফিকে হল্ম্ AgI অধ্যক্ষেপ দেয়, গাঢ়  $NH_4OH$ -এ অদূবণীয়  $(BrO_3^-$  হতে পার্থক্য)।

3. KI দূৰণঃ পরীক্ষণীয় দূবণ KI মিশিয়ে  ${
m CH_3COOH}$  দ্বারা অ্যাসিডীয় করলে  ${
m I_2}$  মৃত্ত হয়।

 $HIO_8 + 5HI = 3I_2 + 3H_2O$ 

4. হাইপোক্ষসফোরাস অ্যাসিড-স্টার্চ দ্রবণ পরীক্ষা: প্রশম পরীক্ষণীয় দ্রবণ এক ফোঁটা স্পট প্লেটে নাও, এক ফোঁটা স্টার্চ দ্রবণ ও এক ফোটা লঘ্ট্র হাইপোফসফোরাস অ্যাসিড মেশাও। অস্থায়ী নীল রঙ উৎপক্ষ হয়। স্ববেদিতা—1 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:50,000

মশ্তব্য ঃ হাইপোফসফোরাস অ্যাসিড আয়োডেটকে শীঘ্র বিজ্ঞারিত করে  ${f I}_2$  তৈরী করে, কিন্তু খুব ধীরে ধীরে  ${f I}_2$ -কে বিজ্ঞারিত করে  ${f I}^-$  তৈরী করে।

5. NH CNS हुन्ब : আসিডীয় দুবলে I2 মৃত হয়।

 $5CNS^-+6IO_8^- +6H^+ +2H_2O = 5HSO_4^-+5HCN +3I_2$  স্বেদিতা—3 মাইক্রোয়াম। গাঢ়ম্ব সীমা—1 ঃ 12,000

8, 15. ClO<sub>4</sub>-, भारकारता जातात्व विकिशा NaClO<sub>4</sub> ব্যবহার কর:

1. शाह H2SO4: विक्रिशांति छेशमन्त्रि कदा यात ना।

 $NaClO_4+H_2SO_4 = HClO_4+NaHSO_4$ 

2. KCI हुन्न : जाना KCIO4 जयश्यक्त आनत्क रता अप्तरगीता

### NH4Cl দ্রবণ একই প্রকার অধঃক্ষেপ দেয়।

#### NaClO<sub>4</sub>+KCl KClO<sub>4</sub> +NaCl

- 3. AgNOs দূৰণঃ কোন অধঃক্ষেপণ হয় না।
- 4. BaCl<sub>2</sub> দূৰণ: কোন অধঃক্ষেপণ হয় না।
- 5. FeSO₄ দূৰণ: ClO₄ বিজারিত হয় না (ClO<sub>8</sub> হতে পার্থক্য)।

# 8, 16. ক্লোরাইড, ক্লোরেট এবং পারক্লোরেট মিশ্রণের প্রকীকরণ এবং সনাক্ষরণ:

পৃথিক পৃথিক ভাবে প্রত্যেক অ্যানায়নকে পরীক্ষা করে সপ্রমাণ করতে হবে। " $Na_2CO_8$ -নির্যাস" কে তিন ভাগে ভাগ করঃ

- (i) ক্লোরাইড— $HNO_3$  দ্বারা অ্যাসিডীয় করে দ্রবণ হতে  $CO_2$  তাড়িয়ে দাও।  $AgNO_3$  দূরণ যোগ কর, সাদা AgCl অধঃক্ষেপ হলে ব্রুবতে হবে ক্লোরাইড আছে।  $AgClO_3$  এবং  $AgClO_4$  জলে দূরণীয়।
- (ii) ক্লোবেট— $HNO_3$  শ্বার্থ অ্যাসিডীয় করে,  $AgNO_3$  দ্রবণ যোগ করে অধঃক্ষিপ্ত AgCl ছে'কে নাও। এখন দ্রবণে ক্লোরাইড মুক্ত  $NaNO_2$  এবং অতিরিক্ত  $AgNO_3$  দ্রবণ যোগ কর। সাদা AgCl অধঃক্ষেপ হলে ব্রুবেত হবে ক্লোরেট আছে।
- (iii) পারক্লোরেট দ্রবণে  $H_2SO_3$  মিশিয়ে গরম কর; (ক্লোরেট বিজ্ঞারিত হয়ে ক্লোরাইডে পরিণত হয়) দ্রবণকে ফর্টিয়ে অতিরিক্ত  $SO_2$  তাড়িয়ে দাও এবং  $Ag_2SO_4$  দ্রবণ যোগ করে অধঃক্ষিপ্ত AgCl ছেকে নাও। এরপর  $Na_2CO_3$  দ্রবণ মিশিয়ে অতিরিক্ত সিলভার সরিয়ে ফেল। পরিস্রত্বত দ্রবণ বাদ্পীভবন প্রক্রিয়ায় শত্তুক করে অলপ তাপে উত্তপ্ত কর। পারক্লোরেট বিয়োজিত হয়ে ক্লোরাইড উৎপক্ল করে। জলে ঐ ক্লোরাইড দ্রবীভূত করে  $AgNO_3$  দ্রবণ ও লঘ্য  $HNO_3$  মিশিয়ে পরীক্ষা কর।

#### 8, 17. আয়োডেট এবং আয়োডাইড মিল্লণের সনাতকরণ:

আরোডেট এবং আরোডাইড মিশ্রণে লঘ্ব অ্যাসিড যোগ করলে  ${f I}_2$  মৃদ্ধ হয়। একা আরোডেট অথবা একা আরোডাইড থাকলে লঘ্ব অ্যাসিডের মিশ্রণে  ${f I}_2$  মৃদ্ধ হয় না।

"প্রশমিত  $Na_2CO_3$ -নির্যাস"—নিয়ে ক্লোরিন-জল ও  $CS_2$  মিশিরে আয়োডাইডের উপস্থিতি আগে জেনে নাও। যদি আয়োডাইড থাকে তাহলে প্রশমিত দ্রবণে  $Ag_2SO_4$  দ্রবণ মিশিয়ে অধ্যক্ষিপ্ত AgI ছেকে নাও। এরপর  $Na_2CO_3$  দ্রবণ যোগ করে অতিরিক্ত  $Ag^+$  আয়ন সরিয়ে ফেল।

 $SO_2$  গ্যাস দূবণে চালিত করে আয়োডেটকে আয়োডাইডে রুপাশ্তরিত কর, অতিরিক্ত  $SO_2$  উত্তর্গ্ত করে তাড়িয়ে দাও। তারপর  $AgNO_8$  দ্রবণ ও লঘ্ন  $HNO_8$  মেশাও। ফিকে হলুদ AgI অধ্যক্ষেপ প্রমাণ করে দ্রবণে আয়োডেট আছে।

#### 8, 18. S2-, नानकारेफ जाग्रत्नत विक्रिया

Na<sub>2</sub>S, 9H<sub>2</sub>O ব্যবহার কর:

1. नम्,  $H_2SO_4$ : বর্ণহীন গ্যাস, পচা ডিমের গন্ধ, ডাইক্রোমেট সিক্ত কাগজ সব্জ হয়, লেড অ্যাসিটেট কাগজ কাল হয়।

 $Na_2S+2H_2SO_4=2NaHSO_4+H_2S\uparrow$   $Pb~(CH_8COO)~_2+H_2S=PbS\downarrow+CH_8COOH$   $\Phi$ 19

 $K_2Cr_2O_7+3H_2S+8HCl=2KCl+2CrCl_3+7H_2O+3S$  2. AgNO<sub>8</sub> দ্রব**ঃ** কাল Ag<sub>2</sub>S অধঃক্ষেপ, লঘু HNO<sub>8</sub>-এ দ্রবণীয়।

 $\hat{N}a_2S + 2AgNO_3 = Ag_2S \downarrow + 2NaNO_3$ 

3. সোডিয়াম নাইয়োপ্রনোইড দূবণঃ ক্ষারকীয় মাধ্যমে অপ্থায়ী রক্ত-বেগ্নী দূবণ।

 $Na_2S+Na_2\left[Fe\left(NO\right)\left(CN\right)_5\right]=Na_4\left[Fe\left(NOS\right)\left(CN\right)_5\right]$  সন্বেদিতা—1 মাইকোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা=1:50,000 বিকারক দূবণ: 1% জলীয় দূবণ টাট্কা তৈরী করে নিতে হয়।
4.  $NaN_3+I_2$  পরীক্ষা: স্পট প্রেটে এক ফোটা  $NaN_3$  দূবণ এবং এক ফোটা  $I_2$  দূবণ নাও। এক ফোটা পরীক্ষণীয় দূবণ অথবা কঠিন লবণ যোগ কর। সঙ্গে সংগ্রে বৃদ্ধন্দন আরম্ভ হবে এবং আয়োডিনের রঙ অদৃশ্য হবে।

 $2NaN_8+I_2 = 2NaI+3N_2 \uparrow$  স্বেদিতা—0.8 মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ম্ব সীমা—1:1,66,000 বিকারক দূরণ:  $NaN_8$  দূরণ—2.5% জলীয় দূরণ।

 $I_2$  দূবণ— $12\cdot7$  গ্রাম  $I_2$  10% KI দ্রবণে দ্রবীভূত কর। মণ্ডবাঃ  $NaN_3$  এবং  $I_2$ -র মধ্যে বিক্রিয়া খ্রই মণ্ডর গতিতে হয়, কিণ্ডু সালফাইডের উপস্থিতিতে বিক্রিয়াগতি দ্রুত হয়। অদ্রবণীয় সালফাইডের কৈন্তেও এই বিক্রিয়া ঘটে।  $S_2O_3{}^{2-}$  এবং  $CNS^-$  বিঘা ঘটায়। এদের উপস্থিতিতে  $CdCO_8$  মিশিয়ে CdS অধ্যক্ষেপ পৃথক করে নেওয়া হয় এবং তারপর CdS নিয়ে এই পরীক্ষা করা হয়।

### 8, 19. SO8-, जानकारेड जाग्रत्न विक्रिया

Na2SO8, 7H2O ব্যবহার কর:

1. লদ্  $H_2SO_4$  জথবা লদ্ব  $HCl_3$  কঠিন লবণ নিয়ে বিকারক মিশিয়ে গরম করলে বর্ণহান গ্যাস  $SO_2$  নির্গত হয়, শ্বাসরোধ করে, গন্ধক পোড়া গন্ধ, অ্যাসিডায় ডাইক্লেমেট সিক্ত কাগজ সব্দুজ হয়, ফ্কেসিন দ্রবণ বর্ণহান হয়।

 $Na_2SO_3+2HCl = 2NaCl+SO_2\uparrow +H_2O$ 

 $K_2Cr_2O_7+3H_2SO_3+H_2SO_4=K_2SO_4+Cr_2\ (SO_4)_8+4H_2O$ 2.  $AgNO_3$  দ্রবণঃ সাদা কেলাসয**়**ন্ত  $Ag_2SO_3$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত সালফাইট থাকলে জটিল দ্রবণ  $Na[Ag(SO_3)]$  উৎপক্ষ করে দ্রবীভূত হয়।

 $Na_2SO_3+2AgNO_3 = Ag_2SO_3 \downarrow +2NaNO_3$   $Ag_2SO_8+Na_2SO_8 = 2Na[Ag(SO_8)]$  এই জটিল দ্রবণকে গরম করলে Ag ধাতু অধ্যক্ষিপ্ত হয়।

 $2Na [Ag (SO_3)] \rightarrow Na_2SO_4 + SO_2 \uparrow + Ag \downarrow$ 

3.  $BaCl_2$  দূরণ: সাদা  $BaSO_8$  অধ্যক্ষেপ, লঘ্ HCl-এ দূবণীয়। ঐ দূবণ  $Br_2$ -জল মিশিরে গরম করলে সালফাইট জারিত হয়ে সালফেট উৎপদ্ম করে এবং  $BaSO_4$  অধ্যক্ষেপ দেয়।  $BaSO_4$  অধ্যক্ষেপ গাঢ় হাইড্রো-ক্রোরিক অ্যাসিডে অদূবণীয়।

 $Na_2SO_3 + BaCl_2 = BaSO_3 \downarrow +2NaCl$ 

4. নাইট্রোপ্রন্থে পরীক্ষাঃ কয়েক ফোঁটা সালফাইট দ্রবণ নাও, এবং দ্র ফোঁটা 1% নাইট্রোপ্রন্থাইড দ্রবণ মেশাও। একফোঁটা সম্পত্তে  $ZnSO_4$  দ্রবণ যোগ করলে গোলাপী-লাল রঙের দ্রবণ পাওয়া যায়। এক ফোঁটা  $K_4Fe(CN)_6$  দ্রবণ মেশালে লাল রঙ আরও বেশী গাঢ় হয়।

Na<sub>2</sub> [Fe (CN) <sub>5</sub>NO] + SO<sub>3</sub><sup>2-</sup> +2Na<sup>+</sup>  $\xrightarrow{\text{Na}_4}$  [Fe (CN) <sub>5</sub>NO (SO<sub>3</sub>)]

স্বেদিতা— $3\cdot 5$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:14,000 মুক্তব্যঃ অ্যাসিডীয় দুবণে রঙ অদৃশ্য হয়ে যায়।  $S_2O_3{}^{2}$  বিঘা ঘটায় না।  $S^2$  থাকলে  $CdCO_3$  মিশিয়ে আগে পৃথক করে নিতে হয়।

### 8, 20. $S_2O_3^{2-}$ থায়োসালফেট আয়নের বিক্রিয়া

Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, 5H<sub>2</sub>O ব্যবহার কর:

1. লঘু HCl: দুবলে অ্যাসিড মেশালেই সালফার অধ্যক্ষেপণ হয়,

গরম করলে SO2 গ্যাস নিগতি হয়, ফ্কসিন দ্রবণকে বর্ণহীন করে।

 $Na_2S_2O_3+2HC1 = SO_2\uparrow + S \downarrow + H_2O + 2NaCl$ 

2. I2 দূৰণ: বৰ্ণহীন করে i

 $2Na_2 S_2 O_3 + I_2 = Na_2 S_4 O_6 + 2NaI$ ਨਸਾਚਿਸ਼ਸਾ ਹਿੱਸ਼ੋ-ਘਾਨਸ਼ਾਹਰ

3.  $AgNO_8$  দূরণ: সাদা  $AgS_2O_8$  অধ্যক্ষেপ, থারোসালফেট বেশী থাকলে অধ্যক্ষেপ দূবীভূত হয়, গরম করলে জল-বিশ্লেষের ফলে কাল  $Ag_2S$  হয়ে যায়।

 $Na_2 S_2 O_3 + 2Ag NO_3 = Ag_2 S_2 O_3 \downarrow + 2NaNO_3$   $Ag_2 S_2 O_3 + H_2 O = Ag_2 S \downarrow + H_2 SO_4$  $Ag_2 S_2 O_3 + 3Na_2 S_2 O_3 = 2Na_3 [Ag (S_2O_3)_2]$ 

4. FeCl<sub>8</sub> দ্রবদ: অস্থায়ী গাড় রন্তবেগন্নী দ্রবণ পাওয়া যায়, কিছন্কণ পর দ্রবণ বর্ণহীন হয়ে যায়।

 $2Na_2S_2O_3+FeCl_8 = Na [Fe(S_2O_8)_2]+3 NaCl$ 

Na [ Fe  $(S_2O_3)_2$ ]+FeCl<sub>3</sub>+NaCl = Na<sub>2</sub>S<sub>4</sub>O<sub>6</sub>+2 FeCl<sub>2</sub>

- 5.  $NaN_3 + I_2$  দূর্ণ পরীকা: সালফাইডের মত একই বিক্রিয়া ঘটে (৪,18 পরিচ্ছেদ, 4নং বিক্রিয়া দেখ)।
- 8, 21.  $SO_4^{2-}$ , সালফেট আয়লের বিক্রিয়া  $Na_2SO_4$ ,  $10H_2O$  ব্যবহার কর:
- 1. BaCl₂ দূৰণ: সাদা BaSO₄ অধ্যক্ষেপ, গাঢ় HCl-এ অনুবৰ্ণীয়।

  Na₂SO₄+Bla Cl₂ = BaSO₄↓+2 NaCl
- 2.  $AgNO_3$  দূবৰ: গাঢ় পরীক্ষণীয় দূবণে সাদা  $Ag_2SO_4$  অধঃক্ষেপ।
- 3. সোভিয়াম নাইট্রোপ্রনাইড পরীক্ষাঃ কঠিন লবণ,  $N_{\rm 82}CO_3$  ও কাঠকরলার গণ্ন্ডো মিশিয়ে প্লাটিনাম তারে নিয়ে গলাও, তারপর জলে দ্রবীভূত করে সোডিয়াম নাইট্রোপ্রনাইড দ্রবণ যোগ কর। রম্ভবেগনেনী দ্রবণ

 $Na_2SO_4+4C = Na_2S+4CO \uparrow$ 

Na<sub>2</sub>S+Na<sub>2</sub> [Fe (NO) (CN)<sub>5</sub>] = Na<sub>4</sub> [Fe (NOS) (CN)<sub>5</sub>]

4. BaSO<sub>4</sub> + KMnO<sub>4</sub> প্রশিকাঃ ছোট প্রশীকানকে করেক ফোটা দুবল নাও; এক ফোটা KMnO<sub>4</sub> দুবল ও এক ফোটা BaCl<sub>2</sub> দুবল যোগ কর। সাদা BaSO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ পারম্যাশ্যানেটকে অত্যত্তি করে বেগনেশী হয়ে যায়। এখন কয়েক ফোটা অক্সালিক অ্যাসিড মেশালে দুবর্ণটি বর্ণহান হয়, কিতৃ অধ্যক্ষেপ বেগনেশী থাকে।
স্বেদিতা—২০5 মাইকোগ্রেম। গাড়ের সীমা—1: 20,000

প্রমাণিত হল।

### 

অতিরিক্ত CdCO, অথবা PbCO, কঠিন লবণ মিশিয়ে ঝাঁকাও এবং ছাঁক। ভাৰশেষ ঃ হল্প CdS (অথবা কাল পরিষ্ঠ ঃ BaCl. প্রবণ যোগ কর PbS) + অতিরিক্ত CdCO<sub>8</sub>। এবং ছাঁক। वध् CHaCOOH পরিলুত্ঃ দুই ভাগ অবশেষ ঃ BaSO<sub>a</sub> + BaSO<sub>4</sub> **মিশিয়ে** ভাইজেল্ট থাকতে পারে। লঘু HCl মিশিয়ে কর। (i) এক ডাগে নাড এবং চাঁক । লঘ HCl মিশিয়ে আাসিডীয় কর-হল্প CdS অবশেষ সালফার অধঃক্ষেপ সালফাইড আছে। অবশেষ ঃ BaSO4. পরিছ ত ঃ Brs-সহ SO。–র গন্ধ। সাদা, গাঢ় HCl-এ জল মেশাও, ব্রোমি-था स्त्रां जा ल स्क छै নের রঙ অদৃশ্য হয়, আছে। (ii) অপর-সম্পর্ণ দ্রবণীয় নয়। সালফেট আছে। ভাগ +AgNO<sub>8</sub> গরম কর। সাদা দ্ৰবণ -> প্ৰথমে BaSO4 অধঃক্ষেপ সালফাইট আছে। সাদা গরম করলে কাল क्टा यात्र । থায়োসাল ফে ট

### $8, 23. CO_3^{2-}$ , कार्य (नहें आग्रालंब विकिश)

Na2CO3, 10H2O ব্যবহার কর:

1. লঘ্ HCl অথবা লঘ্  $H_2SO_4$ : বিযোজিত হয়ে ব্দেব্দন আরম্ভ হয়, একট্ গরম করলে বর্ণহীন, গন্ধহীন গ্যাস  $CO_2$  নির্গত হয়, স্বচ্ছ চ্বনের জল ঘোলা করে, অতিরিস্ত  $CO_2$  চালিত করলে প্রনরায় স্বচ্ছ হয়ে যায়।

 $Na_2CO_3+2 \ HCl = 2 \ NaCl+CO_2 \uparrow +H_2O$   $Ca (OH)_2+CO_2 = CaCO_3 \downarrow +H_2O$  $CaCO_8+H_2O+CO_2 = Ca (HCO_3)_2$ 

- 2. BaCl<sub>2</sub> ह्वन् : সাদা BaCO<sub>3</sub> অধ্যক্ষেপ, খনিজ অ্যাসিডে দ্রবণীয়।

  BaCl<sub>2</sub>+Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> = BaCO<sub>3</sub> ↓ +2 NaCl
- 3. AgNO<sub>8</sub> দূৰণ: সাদা Ag<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> অধ্ঃক্ষেপ, NH<sub>4</sub>OH এবং HNO<sub>8</sub>-এ দ্রবণীয়।

 $Na_2CO_8+2$   $AgNO_8=Ag_2CO_8 \downarrow +2$   $NaNO_3$  8, 24.  $NO_2^-$ , নাইট্রাইট আয়নের বিভিয়া  $NaNO_2$  ব্যবহার কর:

1. লঘু HCl: বাদামী NO₂ ধ্ম নিগত হয়।

 $NaNO_2+HCl = HNO_2+NaCl$ 

 $3 \text{ HNO}_2 = \text{H}_2\text{O} + \text{HNO}_3 + 2 \text{ NO}$ 

 $2 \text{ NO} + \text{O}_2 = 2 \text{ NO}_2 \uparrow$ 

2. KI দূৰণ: লঘ্  $CH_8COOH$  অথবা লঘ্  $H_2SO_4$  মাধ্যমে  $I_2$  মৃত্ত হয় এবং দ্টার্চ দূবণকে নীল করে।

2 KI+2 HNO<sub>2</sub>+2 CH<sub>8</sub>COOH = I<sub>2</sub>+2 NO+2 CH<sub>3</sub>COOK+2 H<sub>2</sub>O

3.  ${
m FeSO_4}$  দূরণ: প্রথমে গাঢ়  ${
m FeSO_4}$  দূরণ  ${
m 2N-CH_3COOH}$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করা হয়, তারপর ধীরে ধীরে নাইট্রাইট দূরণ যোগ করা হয়। একটা বাদামী বলয় সংযোগ স্থলে তৈরী হয়। সাবধানে না করলে সমস্ত দূরণটাই বাদামী হয়ে যায়। নাইট্রেট থাকলে একই প্রকার বলয় তৈরী হয়, তবে সেক্ষেত্রে গাঢ়  ${
m H_2SO_4}$  যোগ করা প্রয়োজন।

 $2 \text{ NaNO}_2 + 2 \text{ CH}_3 \text{COOH} = 2 \text{ HNO}_2 + 2 \text{ CH}_3 \text{COON}_2$   $3 \text{ HNO}_2 = \text{H}_2 \text{O} + \text{NO} + \text{HNO}_3$  $\text{FeSO}_4 + \text{NO} = [\text{Fe}(\text{NO})] \text{SO}_4$ 

#### বাদামী

স্বেদিতা—% মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়েছ সীমা—1:%5,000মুক্তব্য: উপরোক্ত অবস্থার  $NO_8$  বিঘা ঘটার না, আয়োডাইড, রোমাইড অথবা রঙীন দ্রবণ হলে বিঘা ঘটার। যে সমুক্ত অ্যানায়ন আয়রনের সাথে রঙীন বোগ তৈরী করে তাদের উপস্থিতিতে বিঘা ঘটে।

4. ভারাজোটাইজেশন বিক্রিয়া (Diazotisation reaction) ঃ লঘ্ন CH<sub>8</sub>COOH মেশান দূবণ এক ফোঁটা স্পট প্লেটে নাও, এক ফোঁটা সাল-ক্ত্য্যানিলিক অ্যাসিড বিকারক দূবণ মেশাও। এখন এক ফোঁটা α-ন্যাপ-থলঅ্যামিন অথবা অন্য কোন জৈব অ্যামিন যোগ কর। লাল রঞ্জক পাওয়া বার।

স্কবেদিতা— $0\cdot 01$  মাইকোগ্রাম। গাঢ়ছ সীমা—1:5,000,000

বিকারক দূবণ: (i) 0.5 গ্রাম সালফ্ অ্যানিলিক অ্যাসিড 30 মি.লিে ম্রেসিয়াল  $CH_3COOH_{-0}$  দূবীভূত কর, তারপর 75 মি.লি. জল মেশাও। (ii) 0.1 গ্রাম  $\alpha$ -ন্যাপথলঅ্যামিন 70 মি.লি. জলে গরম করে দুবীভূত কর। ঠান্ডা করে 30 মিনলি,  $CH_3COOH$  মেশাও।

মশ্ভব্য: বিকারক দ্রবণ রাখার পর রঙীন হয়ে গেলে গ $^2$ ড়া  $^2$  মিশিয়ে ঝাঁকাও, এবং ছেকে নাও।  $^2$ Fe(III) থাকলে  $^2$ 0% টারটারিক অ্যাসিড মিশিয়ে পরীক্ষা কর। প্রথমে সালফ্ অ্যানিলিক অ্যাসিডের সাথে নাইট্রাস অ্যাসিডের ভায়াজোটাইজেশন বিক্লিয়া হয়, তারপর যে কোন জৈব অ্যামিনের সাথে যুক্ত হয়ে লাল রঞ্জক তৈরী করে।

#### 8, 25. NO3-, नाइटब्रेड आम्रानन विक्रिया

NaNO3 ব্যবহার করঃ

1. গাড়ে H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + **তামার কুচি:** গরম করলে বাদামী NO<sub>2</sub> গ্যাস নিগতি হয়।

 $NaNO_3+H_2SO_4 = NaHSO_4+HNO_3$  $Cu+4HNO_8 = Cu (NO_3)_2+2 NO_2 \uparrow 2H_2O$ 

2. Al চ্ব + NaOH দূরব : গরম করলে NH $_3$  গ্যাস নির্গত হয়। NH $_3$  গ্যাস Hg $_2$ (NO $_3$ ) $_2$  দূবণ সিস্ত কাগজকে কাল করে। দূবণে অ্যামোনিয়াম লবণ থাকলে NaOH দূবণ মিশিয়ে ফোটালে NH $_3$  গ্যাস বের হয়ে

ঘাবে, তারপর  $\mathbf{Al}$  চূর্ণ অথবা  $\mathbf{Zn}$  চূর্ণ মিশিয়ে গরম করতে হবে।  $3 \text{ NaNO}_8 + 8 \text{ Al} + 5 \text{ NaOH} + 2 \text{ H}_2\text{O} = 3 \text{ NH}_8 \uparrow + 8 \text{ NaAlO}_2$ मन्द्रण नार्डेग्रोटिए थाकला टेफेनिया ও लघ. HCl মিশিয়ে গ্রম করতে হবে, তাহলে নাইট্রাইট বিযোজিত হয়ে যায়।

 $CO (NH_2)_2 + 2 HNO_2 = 2 N_2 \uparrow + CO_2 \uparrow + 3 H_2O$ সায়ানাইড. থায়োসায়ানেট. ফেরোসায়ানাইড এবং ফেরিসায়ানাইড থাকলে বিজ্ঞারিত হয়ে NH<sub>3</sub> গ্যাস নিগত হয়। Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> দ্রবণ মিশিয়ে তাদের আগে সরিয়ে ফেলতে হবে। দ্রবণে As যৌগ থাকলে  $AsH_3$  উৎপদ্ম করে এবং  $Hg_2(NO_3)_2$  দ্রবণকে কাল করে। এম্থলে ভেজা লাল লিটমাস কাগজ নীল হয় কিনা এই দেখে  $m NH_3$  সনান্ত করতে হবে। দুবণে  $m ClO_3$ -,  $\mathrm{Br}^-,\ \mathrm{I}^-$  থাকলে এই পরীক্ষা উপযোগী।

3. বলম পরীকাঃ প্রথমে টাট্কা তৈরী FeSO4 দ্রবণ মেশাও, তারপর ধীরে ধীরে পরীক্ষানলের গা বেয়ে গাঢ়  $m H_2SO_4$  ঢাল। সংযোগস্থলে বাদামী বলয় তৈরী হবে। দ্রবণে নাইট্রাইট থাকলে ইউরিয়া মিশিয়ে বিযোজিত করতে হবে। লঘ $_{\star}$   $H_2SO_4$  প্রশামিত " $Na_2CO_3$  নির্যাসে" Ag<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> দ্রবণ মিশিয়ে ছে'কে নিলে অনেক বিঘাকারী দরে হয়।

 $NaNO_{2}+H_{2}SO_{4} = NaHSO_{4}+HNO_{2}$  $6 \text{ FeSO}_4 + 2 \text{HNO}_3 + 3 \text{ H}_2 \text{SO}_4 =$ 3 Fe<sub>2</sub> (SO<sub>4</sub>) <sub>3</sub>+2 NO+4 H<sub>6</sub>O  $FeSO_4+NO = [Fe(NO)]SO_4$ 

4. ভারাজো বিক্রিয়াঃ আ্যাসিটিক আ্যাসিড দ্রবণে গ্রাভা Zn মিশিয়ে নাইট্রেট দুবণকে বিজারিত করা হয়. তারপর ডায়াজো বিক্রিয়া ঘটানো হয় (নাইট্রাইট আয়নের 4-নং বিক্রিয়া দেখ)। দ্রবণে নাইট্রাইট থাকলে আগেই তা লঘ্য অ্যাসিটিক অ্যাসিড সহ ইউরিয়া মিশিয়ে বিযোজিত করা হয়।

8, 26. CNS-, थारबानाबारनडे जाबरनब विक्रिया KCNS ব্যবহার কর:

1. গাড়  $H_2SO_4$ : ঠান্ডা অবস্থায় হল্মদ দ্রবণ তৈরী করে, গরম করলে বিক্রিয়া তীর হয়।

 $KCNS+2 H_2SO_4+H_2O = NH_4 H SO_4+KHSO_4+COS$ 2. AgNO3 ह्वन : जामा परित ग्रज AgCNS ज्यश्रक्त HNO3-ध আদবণীয় NH OH-এ দুবণীয়।

 $KCNS+AgNO_3 = AgCNS \downarrow + KNO_3$ 

AgCNS-কে N-NaCl দ্রবণ মিশিরে ফোটালে AgCl অধ্যক্ষেপণ হয় এবং এই প্রক্রিয়ার সাহায্যে অন্যান্য হ্যালাইড হতে থায়োসায়ানেটকে পৃথক করা হয়। ছেকে নিয়ে পরিস্তন্ত লঘ্ন HCl মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করা হয়। তারপর FeCl<sub>8</sub> দ্রবণ মেশালে বৈশিষ্ট্যপূর্ণ রম্ভলাল দ্রবণ পাওয়া যায়।

Ag CNS+NaCl 

AgCl 

+Na CNS

CNS 

+Fe<sup>8+</sup> 

Fe (CNS) 

end

end

3. Fe $Cl_3$  দূরণ: রক্তলাল দূবণ,  $NH_4F$ ,  $HgCl_2$  এবং অক্সালেট মেশালে বর্গহীন হয়।

[ Fe (CNS) ]<sup>2]+</sup>+6F<sup>-</sup>  $\rightleftharpoons$  [ Fe F<sub>6</sub>]<sup>3-</sup>+CNS<sup>-</sup> 4 [ Fe (CNS) ]<sup>2</sup>++Hg<sup>2+</sup>  $\rightleftharpoons$  [ Hg (CNS)<sub>4</sub>]<sup>2-</sup>+4 Fe<sup>8+</sup>

- 8, 27.  $[Fe(CN)_6]^{4-}$ , ফেরোসায়ানাইড আয়নের বিভিন্না  $K_4Fe(CN)_6$ ,  $3H_2O$  ব্যবহার কর:
- 1. গাড়  $H_2SO_4$ ঃ গরম করলে সম্পূর্ণরূপে বিযোজিত হয় এবং CO গ্যাস নির্গত হয়। CO গ্যাস নীল শিখায় জনলে।

 $K_4$ Fe (CN)  $_6$ +6  $H_2$ SO $_4$ +6  $H_2$ O = 2  $K_2$ SO $_4$ +3 (NH $_4$ )  $_2$  SO $_4$ +FeSO $_4$ +6 CO  $\uparrow$ 

2.  $AgNO_3$  দূৰণ: সাদা  $Ag_4[Fe(CN)_6]$  অধঃক্ষেপ,  $NH_4OH_{-4}$  অদুবণীয় (ফেরিসায়ানাইড হতে পার্থকা)।

 $K_4$ Fe (CN)  $_6$ +4Ag NO $_3$  = Ag $_4$  [Fe (CN)  $_6$  ]  $\downarrow$  +4KNO $_3$ 

3. FeCl<sub>8</sub> দূরণ: আ্রাসিডীয় অথবা প্রশম দূরণে প্রন্শীয় নীল (Prussian blue) অধ্যক্ষেপ (৪, 54 পরিচ্ছেদ, 3 নং বিক্রিয়া দেখ)।

 $K_4$ Fe (CN)  $_6$ +FeCl $_3$  = KFe [Fe (CN)  $_6$ ]  $\downarrow$  +3KCl স্বেদিতা—1·3 মাইকোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1: 4,00,000

8, 28.  $[Fe(CN)_6]^3$ -, ফেরিসায়ানাইড আয়নের বিলিয়া

K<sub>8</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>] ব্যবহার কর:

1. গাড়  $H_2SO_4$ : কঠিন লবণ সহ গরম করলে সম্পূর্ণর পে বিষোজিত হয় এবং CO গামে নিগতি হয়।

 $2K_{3}$  [ Fe (CN)<sub>6</sub>] +12 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>+12 H<sub>2</sub>O = Fe<sub>2</sub> (SO<sub>4</sub>)<sub>8</sub>+6 (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>+3K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>+12 CO ↑ 2.  $AgNO_3$  সূরণ: কমলা-লাল  $Ag_8[Fe(CN)_6]$  অধ্যক্ষেপ,  $NH_4OH$ -এ দ্রবণীর (ফেরোসায়ানাইড হতে পার্থক্য)।

 $K_8$ Fe (CN)  $_6+3$  AgNO $_8=Ag_8$  [Fe (CN)  $_6$ ]  $\downarrow+3$  KNO $_3$ 

- 3.  $FeSO_4$  দূৰণঃ গঢ়ে নীল অধঃক্ষেপ (৪,53 পরিছেদ, 3 নং বিক্রিয়া দেখ)।
- 4. FeCl<sub>3</sub> **দূরণ:** বাদামী রঙের দূবণ (৪,54 পরিচ্ছেদ, 4 নং বিক্রিয়া দেখ)।
- 8, 29. থায়োসায়ানেট, ফেরোসায়ানাইড এবং ফেরিসায়ানাইড মিশ্রণের সনাত্তকরণ

 $Na_2CO_3$ -নির্যাস HCl মিশিয়ে অ্যাসিডীয় কর, গরম করে  $CO_2$  তাড়িয়ে দাও, তারপর ঠান্ডা করে  $FeCl_3$  দ্রবণ মেশাও, ছাঁক

অবশেষ: প্রশীয় নীল অধঃ-ক্ষেপ। ফেরোসায়ানাইড। পরিস্তাতঃ পরিস্তাত নিয়ে ইথার মিশিয়ে ঝাঁকাও।

- (i) ইথার দ্রবণ লাল হয়ে থায়। থায়োসায়নের।
- (ii) জলীয় দ্রবেণর স্তর পৃথক করে নাও,  $SnCl_2$  দূরণ মেশাও। গাঢ় নীল অধঃক্ষেপ। ফোরসায়ানাইড।

8, 30.  ${\rm BO_3^{8-}(B_4O_7^{2-},\ BO_2^{-})},$  ৰোৱেট আয়নের বিক্লিয়া  ${\rm Na_2\ B_4O_7},\ 10\ {\rm H_2O}$  ব্যবহার করঃ

1. গাঢ়  $H_2SO_4$  + মিথাইল অথবা ইথাইল জ্যালকোহল: কঠিন লবণ সহ গরম করলে উদ্বায়ী মিথাইল বোরেট  $B(OCH_3)_3$  নির্গত হয়। পরীক্ষা-নলের মুখে কাচনল সহ ছিপি লাগান থাকলে কাচনলের মুখ দিয়ে মিথাইল বোরেট বের হয়ে আসে। এখন কাচনলের মুখে আগ্রন ধরালে মিথাইল বোরেট সব্জ শিখায় জ্বলবে (8,2) পরিচ্ছেদ, (3) ক্(i) বিক্রিয়া দেখ)।

 $H_3BO_8+3\,CH_3OH \implies B\,(OCH_8)_3+3\,H_2O$  একমাত্র বোরেটই এই ধরনের পরীক্ষায় সাড়া দেয়। কপার, বেরিয়াম এবং ক্লোরাইড বিদ্যা ঘটায় না।

2 চারমেরিক কাগজ (turmeric): টারমেরিক কাগজে এক ফোটা বোরেটের HCl প্রবণ নাও, এবং 100° সে- তাপে শ্বন্দ কর। লাল রঙের বিশ্বন তৈরী হয়, KOH প্রবণে সিম্ভ করলে কাল্চে হয়ে য়য়। স্বর্বেদিতা—0.02 মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1: 2500,000 বিকারক কাগজ: একভাগ টারমেরিক পাউডার ছয় ভাগ 60% আলেকোহলে মিশিয়ে নাড়া হয়, তারপর ছেকে নেওয়া হয়। ছাঁকন কাগজ ঐ প্রবণে ভিজিয়ে অন্ধকারে শ্বকানো হয় এবং রঙীন বোতলে রাখা হয়। মাশ্তব্য: জারক প্রব্য ক্রোমেট, ক্রোরেট, নাইট্রাইট, ইত্যাদি টারমেরিক কাগজকে বর্ণহোন করে।

## 8, 31. ${ m SiO_3^{2-}}$ , সিলিকেট আয়নের বিক্রিয়া

Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> ব্যবহার কর:

1. नम् HCl: সিলিকেট দ্রবণে লঘ্ন HCl যোগ করলে, বিশেষ করে ফোটালে, আঁঠাল মেটাসিলিসিক অ্যাসিডের অধ্যক্ষেপণ হয়। গাঢ় HCl-এ এই অধ্যক্ষেপ অদুবণীয়।

 $Na_2SiO_8+2HCl = H_2SiO_8+2NaCl$ 

2.  $NH_4Cl$  জথবা  $(NH_4)_2CO_8$  দূবণ: আঁঠাল মেটাসিলিসিক অ্যাসিডের অধঃক্ষেপ। আণ্ডিগক বিশেলষণে সিলিকা পৃথেক না করলে IIIA গুনুপে অধঃক্ষেপণ হওয়ার সম্ভাবনা থাকে।

 $Na_2SiO_8+2NH_4Cl = H_2SiO_8+2NaCl+2NH_8$ 

- 3. মাইকোকস্মিক গ্রেটকা পরীকা: (৪,1 পরিছেদ, 4নং পরীক্ষা 156 পর্ত্তো দেখ)।
- 4.  $CaF_2$  + গাঢ়  $H_2SO_4$ : সীসার তৈরী মুচিতে এই পরীক্ষা করা হয়। মুচির ঢাকনাতে একটা ছোট ফুটো থাকে। পরীক্ষণীয় লবণ,  $CaF_2$  ও গাঢ়  $H_2SO_4$  সীসার মুচিতে মিশিয়ে নেওয়া হয়, তারপর মুচির ঢাকনা ঢাকা দিয়ে অ্যাসবেস্টস চাদরের উপরে রাখা হয় এবং ছোট শিখায় গরম করা হয়। উদ্বায়ী  $SiF_4$  গ্যাস ঢাকনার ফুটো দিয়ে বের হয়ে আসে। এখন ঐ ফুটোর ঠিক উপরে প্লাটিনাম তারে এক ফোটা জল নিয়ে ধরলে জলের ফোটা অনছ ও আঁঠাল হয়ে যায় (৪,2 পরিছেদ (3) খ পরীক্ষা দেখ)।

 $SiO_2+2 CaF_2+2 H_2SO_4 = 2 CaSO_4+SiF_4 \uparrow +2 H_2O$  $3 SiF_4+4 H_2O = H_4SiO_4+2 H_2SiF_6$  5- স্মানের্যালয়ায় মালবডেট-বেনজিডিন পরীকাঃ স্পট প্লেটে এক ফোঁটা বিসালকটের প্রবণ নাও অথবা 4 নং পরীক্ষায় প্রাপ্ত অনচ্ছ জলের ফোঁটা নাও। এক ফোঁটা অ্যামোনিয়ায় মালবডেট প্রবণ মিশিয়ে গরম কর, তারপর ঠাণ্ডা করে এক ফোঁটা বেনজিডিন অ্যাসিটেট প্রবণ এবং এক ফোঁটা সম্প্রভাগাডয়ায় অ্যাসিটেট প্রবণ মেশাও। নীল রঙের প্রবণ পাওয়া যাবে। স্বের্বাপতা—0·1 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1: 500,000 বিকারক প্রবণ: (३) স্যামোনিয়ায় মালবডেট প্রবণ—4 গ্রাম বিকারক 4

বিকারক দ্রবণঃ (i) জ্যামোনিয়াম মলিবডেট দ্রবণ—4 গ্রাম বিকারক 4 মি.লি. গাঢ়  $NH_4OH$  এবং 6 মি.লি. জলে দ্রবীভূত কর। 1% গ্রাম  $NH_4$ - $NO_8$  ও জল মিশিয়ে দ্রবণের আয়তন 100 মি.লি. কর।

(ii) বেনজিডিন বিকারক—0.05 বিকারক 10 মি.লি.  ${
m CH_3COOH}$ -এ দ্রবীভূত করে জল মিশিয়ে 100 মি.লি. আয়তন কর।

মশ্তব্যঃ ফর্সফেট ও আর্সেনেট বিদ্যা ঘটায়, কিশ্তু 4 নং পরীক্ষায় প্রাপ্ত সিলিসিক অ্যাসিড নিয়ে পরীক্ষা করলে কেহ বিদ্যা ঘটায় না।

6. জ্যামোনিয়াম মলিবডেট + ভট্যানাস ক্লোরাইড: 4 নং পরীক্ষার প্রাপ্ত সিলিসিক অ্যাসিড দু ফোঁটা NaOH দুবণে মেশাও, এক ফোঁটা অ্যামোনিয়াম মলিবডেট দুবণ এবং এক ফোঁটা  $SnCl_2$  দুবণ যোগ কর। প্রয়োজন হলে NaOH দুবণ মিশিয়ে ক্ষারকীয় কর। "মলিবডেনাম নীল" পাওয়া বাবে।

8, 32. PO48-, कन्नरक हे आयत्नत विक्रिया

Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, 12 H<sub>2</sub>O দূবণ ব্যবহার করঃ

1. AgNO $_3$  দূৰণ: হল্ম Ag $_3$ PO $_4$  অধ্যক্ষেপ, লঘ্ম HNO $_3$  এবং NH $_4$ OH-এ দূৰণীয়।

2 Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>+3 AgNO<sub>3</sub> = Ag<sub>8</sub>PO<sub>4</sub> ↓ +3 NaNO<sub>2</sub>+NaH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>
2. BaCl<sub>2</sub> দুৰ্ব : সাদা BaHPO<sub>4</sub> অ্ধঃক্ষেপ, লঘ্ HCl ও CH<sub>8</sub>-COOH-এ দ্ৰবণীয়।

 $BaCl_2+Na_2HPO_4 = BaHPO_4 \downarrow +2 NaCl$ 

3. ম্যাগনেসিয়া মিশ্রণ (Magnesia mixture) অথবা ম্যাগনেসিয়াম নাইটোট মিশ্র দূবণ:  $MgCl_2$ ,  $NH_4Cl$  এবং  $NH_4OH$  এর জলে দ্রবীভূত মিশ্রণকে ম্যাগনেসিয়া মিশ্রণ বলে।  $Mg(NO_8)_2$ ,  $NH_4NO_8$  এবং  $NH_4-OH$  মিশ্রণকে ম্যাগনেসিয়াম নাইটোট মিশ্র দ্রবণ বলে। উপরোক্ত যে কোন দ্রবণ নিয়ে ফসফেট দ্রবণে মিশিয়ে প্রয়োজন অন্সারে  $NH_4OH$  যোগ করলে সাদা কেলাসমূক অধ্যক্ষেপণ হয়।

 $Na_2HPO_4+Mg(NO_8)_3+NH_8=Mg(NH_4)PO_4+2NaNO_8$ 

জার্সেনেট একই ধরনের  $[Mg(NH_4)AsO_4, 6H_2O]$  অধ্যক্ষেপ দের। অধ্যক্ষেপ ছেকৈ নিয়ে ছাঁকন কাগজের উপর  $AgNO_8$  দূবল ও লঘ্ব  $CH_8COOH$  মেশালে ফসসেট অধ্যক্ষেপ হল্বন হয়  $(Ag_8PO_4)$  এবং আর্সেনেট অধ্যক্ষেপ লালাভ-বাদামী হয়  $(Ag_8AsO_4)_1$ 

4. জ্যামোনিয়াম মালবডেট দ্রবণ: ফসফেট দূরণ, বিকারক দূরণ ও  $HNO_8$  মিশিয়ে ঝাঁকালে অথবা  $<40^\circ$  সে. তাপে গরম করলে হল্মদ অ্যামোনিয়াম ফসফোমলিরডেট অধঃক্ষেপণ হয়।

 $Na_2HPO_4+12(NH_4)_2M_0O_4+23HNO_8 =$ 

 $(NH_4)_3$  [  $PM_{0\ 12}O_{4\ 0}$  ]  $\downarrow +2\ NaNO_3 + 21\ NH_4NO_3 + 12\ H_2O$  [ বাজারে প্রাপ্ত অ্যামোনিয়াম মলিবডেটের সংকেত হচ্ছে  $(NH_4)_6Mo_7$   $O_{24}$  ]

আর্সেনেট একই ধরনের অধঃক্ষেপ দেয়। সিলিকেট হল্পে দ্রবণ তৈরী করে। টারটারিক অ্যাসিড মেশালে এরা বিদ্যা ঘটাতে পারে না।

# $8, 33. \ \mathrm{HPO_{8}}^{2-}$ , कनकार्ट जाग्रत्नद्र विक्रिया

Na<sub>2</sub>HPO<sub>3</sub>, 5H<sub>2</sub>O ব্যবহার কর:

1.  $AgNO_3$  দূরণ: ঠান্ডা অবস্থায় প্রথমে সাদা  $Ag_2HPO_3$  অধ্যক্ষেপ, কিছ্মুক্ষণের মধ্যে বিজারিত হয়ে কাল হয়। গরম করলে Ag-র কাল অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।

 $Na_2HPO_3+2 Ag NO_3 = Ag_2 H PO_3 \downarrow +2 Na NO_3$  $Ag_2HPO_3+H_2O = 2Ag \downarrow +H_3PO_4$ 

2.  $CuSO_4$  দূৰণ: ফিকে নীল  $CuHPO_3$  অধ্যক্ষেপ (হাইপোফসফাইট হতে পার্থক্য)।

 $Na_2HPO_3+CuSO_4 = CuHPO_3 \downarrow +Na_2SO_4$ 

 $8, 34. \ \mathrm{H_2PO_2^-}$ , হাইপোফসফাইট আয়নের বিক্রিয়া

NaH<sub>2</sub>PO<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O ব্যবহার করঃ

1.  $AgNO_3$  দূবণ: সাদা  $AgH_2PO_2$  অধ্যক্ষেপ, ঠান্ডা অবস্থায় ধীরে ধীরে কাল হয়ে যায়, গরম করলে দ্রুত কাল হয়।

 $NaH_2PO_2+AgNO_3 = AgH_2PO_2 \downarrow +NaNO_3$ 2  $AgH_2PO_2+4H_2O = 2Ag \downarrow +2H_3PO_4+3H_2 \uparrow$ 

2. CuSO4 প্রবশ: ঠান্ডা অবস্থার কোন অধঃক্ষেপণ হয় না, গরম করলে

লাল CuH অধ্যক্ষেপণ হয়। অধ্যক্ষেপে গাঢ় HCl মেশালে  $H_2$  গ্যাস বের হয় (বুদবুদন হয়)।

 $3 H_8PO_2+4 CuSO_4+6 H_2O = 4 CuH \downarrow +3H_8PO_4+4 H_2SO_4$  $CuH+HCl = CuCl+H_0 \uparrow$ 

3. জানোনিয়াম মলিবডেট দূৰণ: লঘ্  $H_2SO_4$  মাধ্যমে "মলিবডেনাম নীল" উৎপক্ষ হয় (ফসফাইট হতে পার্থক্য)।

8, 35.  $CrO_4^{2-}$ , certae whiches [affirm]

K₂CrO₄ ব্যবহার কর ঃ

1. BaCl<sub>2</sub> দূৰণ: ফিকে হল্বদ BaCrO<sub>4</sub> অধঃক্ষেপ, লঘ্ব CH<sub>8</sub>COOH-এ অদূৰণীয়, HCl-এ দূৰণীয়।

 $K_2CrO_4+BaCl_2 = BaCrO_4 \downarrow +2 KCl$ 

2. AgNO $_8$  দূবণ: লালাভ-বাদামী  $Ag_2CrO_4$  অধ্যক্ষেপ,  $CH_8COOH_4$  এ অদূবণীয়, লঘ্  $HNO_8$  ও  $NH_4OH_4$ এ দূবণীয়।

 $K_2CrO_4+2 AgNO_3 = Ag_2CrO_4 \downarrow +2 KNO_8$ 

- 3. शात्रकाश्विक ज्यागिष विक्रिया: (8,55 श्रीतरूप, 4 नः विक्रिया राष्ट्र)।
- 4. ভাইফিনাইল কার্বাজাইড বিকারক: (৪,55 পরিচ্ছেদ, চনং বিক্রিয়া দেখ)।
- 8, 36. जार्ल्जनारेहे, जार्ल्जरनहे धदः कमरकहे मिश्रापत मनाउकत्र

প্রশম Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>-নির্যাস + ম্যাগনেসিয়া মিশ্রণ, গরম কর এবং ছাঁক

ভাৰশেষ: সাদা অধ্যক্ষেপ, লঘ, HCl মিশিয়ে দ্রবীভূত কর, SO<sub>2</sub> চালিত করে বিজ্ঞারিত কর, SO<sub>2</sub> গ্যাস গরম করে তাড়িয়ে দাও, H<sub>2</sub>S চালিত কর, ছাঁক

পরিস্রাতঃ HCl মেশাও, H<sub>2</sub>S চালিত কর। হল্ম অধঃক্ষেপ। আর্শেনাইট

**জৰশেৰ:** হল্বদ অধঃ-ক্ষেপ, **জাৰ্মেনেট**  পরিস্রাত: অ্যামোনিরাম মলিবডেট দ্রবণ মিশিরে পরীক্ষা কর। ক্লাডেট आइन आमनग्रीनम आर्थ भन्नीका (wet test for basic radicals)

8, 37. আর্র্রাক্ষার জন্য পরীক্ষণীয় কঠিন বল্টুর প্রবণ প্রকর্মণ ঃ পরীক্ষণীয় বল্টু যদি গ্রেড়া অবল্থায় না থাকে, তাহলে প্রথমে গ্রেড়া করে নাও। তারপর পর্সেলীন থপরে অথবা বীকারে ঐ গ্রেড়া 1 গ্রাম নিয়ে পর্যায়ক্রমে (1) জল, (2) লঘ্ন HCl, (3) গ্রাড় HCl এবং (4) অল্লরাজ (HNO3: HCl = 1:3) মিলিয়ে প্রথমে ঠাণ্ডা অবল্থায় পরে প্রয়োজন হলে ফ্রিটিয়ে প্রবণ তৈরী করার চেণ্টা কর। পরীক্ষণীয় বল্টু সাধারণতঃ বিভিন্ন উপাদানের মিশ্রণ। সেজন্য কোন একটি উপাদান একটি বিশেষ দ্রাবকে প্রবণীয় হলে মিশ্রণটি আংশিকভাবে প্রবণীয় হবে। মিশ্রণটি আংশিকভাবে দ্রবণীয় হবে। মিশ্রণটি আংশিকভাবে দ্রবণীয় কিনা ব্রুতে হলে ঐ দ্রবণের কয়েক ফোটা একটি ঘড়ি কাঁচে ছেকে নিয়ে মৃদ্র শিখায় বাল্পীভবন করতে হবে—যদি অবশেষ থাকে তাহলে আংশিকভাবে দ্রবণীয়, যদি অবশেষ না থাকে তাহলে সম্পর্গভাবে অদ্রবণীয়। এইভাবে মিশ্রণটি সম্পর্গর্ব,পে দ্রবীভূত করতে হবে। যদি অক্লাজেও দ্রবীভূত না হয়, তাহলে ব্রুতে হবে মিশ্রণটির মধ্যে অদ্রবণীয় উপাদান আছে। তখন ঐ অবশেষ নিয়ে অদ্রবণীয় অজৈব লবণের বিশেষ বিশেলষণ পদ্ধতি অনুসারে পরীক্ষা করতে হবে।

পর্যায়ক্রমে (1), (%), (3) এবং (4) দ্রাবকে দ্রবণ তৈরী করে পৃথকভাবে প্রত্যেকটি দ্রবণ নিয়ে বিশেলষণ করা চলে। তাতে বিশেলষণকালে
জাটিলতা কম হয় এবং কি কি প্রকারের লবণ দিয়ে পরীক্ষণীয় বস্ত্র
মিশ্রণটি তৈরী করা হয়েছে সে সন্বন্ধে মোটাম্টি ধারণা জন্মে। কিন্তু
প্রত্যেকটি দ্রবণ নিয়ে পৃথকভাবে বিশেলষণ করতে হলে অধিক সময়ের
প্রয়োজন হতে পারে।

পৃথকভাবে দূবণ তৈরী করার পর একসাথে মিশিয়ে বিশেলষণ করা যায়। কিন্তু মেশাবার আগে অলপ পরিমাণ দূবণ পরস্পরের সাথে মিশিয়ে দেখতে হবে কোন অধঃক্ষেপণ হয় কিনা। যদি কোন অধঃক্ষেপণ না হয় তাহলেই একসাথে মেশান চলবে। যদি কোন একটি দূবণ মেশালে অধঃক্ষেপণ হয়, তাহলে ঐ দূবণটির পৃথকভাবে বিশেলষণ করতে হবে। বাকীগালি একসাথে মিশিয়ে বিশেলষণ করা যাবে।

নাইট্রিক অ্যাসিড অথবা অম্পরাজ দ্রাবক হিসাবে ব্যবহৃত হলে বাষ্পীভূত করে দ্রাবকটিকে ভাড়াতে হবে এবং অবশেষ নিয়ে জলে অথবা লঘ্  $\mathbf{H}^{\mathrm{Cl}}$ -এ দ্রবণ তৈরী করে বিশ্লেষণ করতে হবে।

গাঢ় HCl-এ দ্রবণ তৈরী হলে নির্দিষ্ট পরিমাণ জল মিশিয়ে দ্রবণে আ্যাসিডের তীব্রতা (strength) ঠিক রাখতে হবে।

8; 38. পর্যারক্রমে শ্রেণীগতভাবে ধাতব ক্যাটারনের (ক্যারকীয় ম্লেকের) বিশেষকা।

্লেশীগভভাবে কারকীয় মূলকগ্রালর বিভাগীকরণঃ ধাতুগ্রলির উপ-স্থিতি নির্ধারণ করবার জন্য ধাতব আয়নগর্বাককে ছয়টি প্রেণীতে বা গ্রন্থে ভার করা হয়—সিলভার শ্রেণী অথবা I গ্রুপ, কপার এবং আর্সেনিক লেণী অথবা II গ্রুপ, আয়রন শ্রেণী অথবা IIIA গ্রুপ, জিংক শ্রেণী অথবা IIIB গ্রুপ, ক্যান্সিয়াম শ্রেণী অথবা IV গ্রুপ, ক্ষারীয় শ্রেণী অথবা V গ্রন্থ। প্রত্যেকটি শ্রেণীর (গ্রন্থের) নির্দিষ্ট বিকারক (reagent) আছে। সেই বিকারকের সাথে বিক্রিয়ার ফলে ঐ শ্রেণীর প্রত্যেকটি ধাতব আয়ন অধঃক্ষিপ্ত হয়। উদাহরণস্বরূপ ধরা যাক, প্রত্যেক ধাতব আয়ন মিগ্রিত একটি দ্রবের সাথে ঠান্ডা অবস্থায় লঘ $_{z}$  হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড (3-4N)প্ররোজনের কিছু বেশী মেশান হল, অমনি সংগে সংগে সিলভার ক্লোরাইড. লেড ক্রোরাইড ও মার্রাক্টরাস ক্রোরাইড লবণগ্রনির সাদা অধঃক্ষেপ দেখা যাবে, কারণ উপরোম্ভ ক্লোরাইড লবণগালি ঠাণ্ডা অবস্থায় লঘু হাইড্রো-ক্লোরিক অ্যাসিডের  $(0.3-0.5\mathrm{N})$  উপস্থিতিতে দ্রবীভূত হয় না। এই অবস্থায় অন্যান্য ধাতব আয়নগ্র্নলি দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। সেইজন্য সিলভার, লেড ও মারকারী (আস্) ধাতব আয়নদের I গ্রুপে রাখা হয়। লঘু হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডকে I গ্রুপের বিকারক বলা হয়। অনুরূপ-ভাবে নির্দিন্ট গ্রন্থ বিকারকের (group reagent) মিশ্রণে অবশিষ্ট ধাতব আয়নগারির অধ্যক্ষেপ লক্ষ্য করে তাদের বিভিন্ন শ্রেণীতে বা গ্রন্থে ভাগ कता रसं। সাধারণভাবে বলা यास বিভিন্ন ক্লোরাইড, সালফাইড, হাইড্রো-ক্সাইড এবং কার্বনেট লবণের দ্রবণীয়তার উপর ভিত্তি করে এই ভাগ করা হয়েছে। বিভিন্ন গ্রুপের সারমর্ম একটি ছকে দেওয়া হল। ৪, 39. শ্রেণীগভভাবে কারকীয় ম্লেকগ্রনির (ক্যাটায়ন) প্থকীকরণ: শ্রেণীগতভাবে ক্ষারকীয় ম্লেকগ্রিলকে পৃথক্ করতে হলে গ্রেণীগত বিকারকের সাহাত্য নিতে হয়। শ্রেণীগত বিকারক ঐ শ্রেণীর ধাতব আরনের সাথে বিক্রিয়ার ফলে নির্দিপ্ট অ্যাসিডীয় অথবা ক্ষারীয় দ্রবণে অন্তবণীয় লবণ তৈরী করে। একটি শ্রেণীগত বিকারক তার অগ্রবতী শ্রেণীর ধাতব আয়নগুলি হতে নিজ শ্রেণীর ধাতব আয়নগুলিকে পূথক করতে পারে না, কিন্তু তার পরবভা সমস্ত শ্রেণীর ধাতব আয়নগ্রনি হতে নিজ শ্রেণীর ধাতব আয়নগ্রলিকে প্থক্ করতে পারে। স্তরাং প্রথমে সিলভার শ্রেণীকে তাদের শ্রেণীগত বিকারক ঠান্ডা ও লঘু হাইছোক্লোরিক অ্যাসিডের সাহায্যে পরবর্তী শ্রেণীগুলি হতে পৃথক করতে হবে। তারপর কপার ও

इत्यु	ক্রোরাইড লবণগ্নলি ঠাণ্ডা ও লম্ম, $HCl-\omega$ অন্তবণীয় সালফাইড লবণগ্নলৈ লম্ম, $HCl(0.3N)-\omega$ অন্তবণীয়	NH,CI লবণের উপস্থিতিতে এই হা ইফ্রো ঙ্গা ই ডপু, লি NH,OH শ্বারা অধঃক্ষিপ্ত হয়।	সালফাইডগনুলি ক্ষারীয় পরি- বেশে অদ্রবদীয় কার্বনেটগনুলি NH,CI-র ট্রপস্থিতিতে ক্যারীয় পরি-	এই আয়নগুলি দ্ৰবিভূত অবস্থায় ৰাকে, অগ্ৰবতী কোন দ্ৰেদীগত দিকারক দ্বারা অধঃকিপ্ত হয় না
অধঃক্ষেপগু, লির সংকেত	AgCl, PbCl <sub>2</sub> Hg <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> HgS, PbS, Bi <sub>2</sub> S <sub>3</sub> , CuS, CdS, As <sub>2</sub> S <sub>4</sub> , Sb <sub>2</sub> S <sub>4</sub> , SnS, SnS,	Al (OH) 3 Cr (OH) 3 Fe (OH) 3	CoS, NiS, MnS, ZnS Ba CO <sub>s</sub> Sr CO <sub>s</sub> Ca CO <sub>s</sub>	3.
8, 10. সারণী ধাতব আয়নগন্লি	Ag+, Pb <sup>2+</sup> , Hg <sup>2+</sup> , Hg <sup>2+</sup> , Pb <sup>2+</sup> , Bi <sup>3+</sup> , Cu <sup>2+</sup> , Cd <sup>2+</sup> , As <sup>3+</sup> Sb <sup>3+</sup> , Sn <sup>2+</sup> , Sr <sup>4+</sup>	Al <sup>3+</sup> , Cr <sup>3+</sup> , Fe <sup>3+</sup>	CO <sup>2+</sup> , Ni <sup>2+</sup> , Mn <sup>2+</sup> , Zn <sup>2+</sup> Ba <sup>2+</sup> , Sr <sup>2+</sup> , Ca <sup>2+</sup>	Mg <sup>2+</sup> , Na+, K+, NH <sub>4</sub> +
শ্ৰেণীগত বিকারক	ঠান্ডা ও লঘ্, HCl গরম ও লঘ্, HCl + H <sub>2</sub> S	NH,C! + नध् NH,OH	NH,CI+NH,OH +H2S NH,CI + NH,OH + (NH,)2CO3	কেন নিদিশ্ট শ্রেণী- গত বিকারক নেই
स्त्रभी या श्राभ	श्रिमकात त्यापी, या I श्रद्भा क्रभात ७ जात्मिनक त्यापी, या IIA+B श्रद्भ	कान्नक ट्यंगी, या III A शुन्न	জিংক শ্রেণী, বা III B গ্রুপ কালসিয়াম শ্রেণী, বা IV, গ্রুপ	ক্লারীয় শ্রেণী, বা V গ্রুপ

আর্সেনিক শ্রেণীকে তাদের শ্রেণীগত বিকারকের সাহায্যে পরবর্তী শ্রেণী-গর্মাল হতে পৃথক্ করতে হবে। এইভাবে পর্যায়ক্তমে অগ্রবর্তী শ্রেণীকে পৃথক্ করার পর পরবর্তী শ্রেণীকে নিয়ে পরীক্ষা করতে হবে।

করে। এই সব বাধাদানকারী আ্যাসিডীয় ম্লকদের উপস্থিতিতে I এবং II গ্রুপকৈ পরবর্তী অন্যান্য গ্রুপ হতে একই নিয়মে পর্যায়ক্তমে পৃথক করা সভ্তব, কিন্তু IIIA গ্রুপকে পরবর্তী অন্যান্য গ্রুপ হতে একই নিয়মে পর্যায়ক্তমে পৃথক করা সভ্তব, কিন্তু IIIA গ্রুপকে পরবর্তী অন্যান্য গ্রুপ (যেমন IIIB, IV এবং V) হতে পৃথক্ করা সাধারণ পদ্ধতিতে সভ্তব নয়, তারজন্য প্রয়েজন বিশেষ পদ্ধতির। তার কারণ হচ্ছে, ঐ সব অ্যাসিডীয় ম্লক পরবর্তী গ্রেণীর ক্ষারকীয় ম্লকদের সাথে বিক্রিয়ার ভ্বারা অ্যামোনিয়া দ্রাবকের মাধ্যমে অদ্রবণীয় লবণ তৈরী করে এবং আয়রন গ্রেণীর অদ্রবণীয় লবণের সাথে মিশে বায়। সেজন্য সর্বাগ্রে প্রয়োজন I এবং II গ্রুপকে পৃথক্ করার পর এইসব বাধাদানকারী অ্যাসিডীয় ম্লকদের অপসারণ, তারপর সাধারণ পদ্ধতিত IIIA গ্রুপ এবং তার পরবর্তী গ্রুপের পৃথকীকরণ। বিশেষ পদ্ধতি ভ্রারা এই সব বাধাদানকারী অ্যাসিডীয় ম্লকদের অপসারণ, অসমারণ পরবর্তী স্তরে বর্ণনা করা হয়েছে (৪,11; ৪,12 এবং ৪,13 সারণী দেখ)।

সাধারণ পদ্ধতিতে ক্ষারকীয় মূলকদের শ্রেণীগতভাবে পৃথকীকরণের ছক 180 পৃষ্ঠায় দেওয়া হল।

পরীক্ষা করবার জন্য যে লবণের শহুক মিশ্রণ দেওয়া হয়, তার মধ্যে অ্যামোনিয়াম লবণ আছে কিনা দেখবার জন্য ধাতব আয়নগর্নালকে বিভিন্ন শ্রেণীতে পৃথক করার পার্বে ঐ লবণ মিশ্রণের কিছু অংশ (10 মি.গ্রা.) নিয়ে NaOH দ্রবণের সাথে মিশিয়ে পরীক্ষা করা প্রয়োজন।

সোডিয়াম ও পটাসিয়াম লবণ থাকলে দীপশিখার রঙ দেখে প্রেই অনুমান করা সম্ভব হয়। তবে বাধাদানকারী অ্যাসিডীয় ম্লক, বিশেষ করে ফসফেট, থাকলে দীপশিখার রঙ খালি চোখে ভাল বোঝা যায় না।

শ্রেণীগতভাবে এবং এককভাবে পৃথক করার সময় প্রত্যেকটি আয়নের বিভিন্না সম্বন্ধে ভাল জ্ঞান থাকা আবশ্যক। নতুবা বিষয়টি ঠিকমত উপলব্ধি করা যাবে না। "কেন হল"? এর উত্তর অন্ধকারেই থেকে বাবে। এ সম্বন্ধে আলোকপাত করার জন্য পরবতী পৃষ্ঠায় প্রত্যেকটি ধাতব আয়নের (ক্ষারকীর ম্লেকের) বিভিন্ন বিকারকের সাথে বিভিন্না বিশদভাবে আলোচনা করা হরেছে।

NH4OH বিকারক প্রকৃতপক্ষে NH3 গ্যাসের জলীয় দূবণ। অবিরোজিত

ক্ষার্ক  $NH_4OH$ -র অস্তিত্ব আছে কিনা সম্পেহজনক। অ্যামোনিয়া দ্রবণের কারকীয় ধর্ম

 $NH_8+H_2O \rightleftharpoons NH_4++OH-$ 

সহজে ব্রুতে হলে Lowry-Brönsted তত্ত্ব জানা দরকার।

জটিলতা কর্মাবার জন্য বিজিয়া সমীকরণে হাইড্রোনিয়াম আয়নের  $[H_8O^+]$  পরিবর্তে  $H^+$  লেখা হয়েছে। হাইড্রোজেন আয়ন  $H^+$  অথবা প্রোটন জলীয় দ্রবণে মৃত্ত অবস্থায় থাকে না, জলের অনুর সাথে যৃত্ত অবস্থায় থাকে। এই প্রসংশ্য উল্লেখ করা যেতে পারে যে,  $NH_3$  দ্রবণে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করলে প্রধানতঃ অ্যামোনিয়াম হাইড্রোসালফাইড  $NH_4HS$  তৈরী হয়। ঐ দ্রবণে  $(NH_4)_2S$ -র অস্তিম সন্দেহজনক।

সাধারণ আভ্যিক বিশেষকে পরীক্ষা-নল, বীকার, শংকু-ক্পী (conical flask) প্রভৃতি ব্যবহার করা হয়। পরীক্ষাকার্যকালীন প্রত্যেকের যতদ্রে সম্ভব কম আয়তনের ও কম পরিমাণের বিকারক ব্যবহার করা উচিত।

# 8, 11, annt

# स्मानिक्षाद काइकीम म्मक्तम न्यक्विकालन इक

ভাহলে যতক্ষণ নতুন সাদা অধ্যক্ষেপ তৈরী হয় ততক্ষণ আরও বেশী ঠান্ডা ও লঘ্ HCl ক্ষমাগত মেশাও। ছাঁক এবং অদশ পাছিত জল দিয়ে সাদা অধ্যক্ষেপ খুরে নাও। ধোয়া জল দ্রণের সাথে মেশাও।

मिम मा हा तथा भी छन्मिष्ठ। 8.14 अथवा 8,15 मात्रनी अन्यात्री वज्र मह्या बाक्टा भारत Hg2Cl2—NIFT AgC!—সাদা PbCl<sub>2</sub>—সাদা

14.48.28km

लामा दिक्त

রঙীন। এর মধ্যে পাকতে भूदत्र IIA श्रद्भा Bi2Se-410 Pbs-app Hg3-419

যদি বোরেট ও ক্লোরাইড উপস্থিত থাকে (6) তাহলে ঐ অবশিশ্ট লবণ  $\mathcal{S}-10$  . পরিষ্ঠত ঃ পর্সেলীন খপরে অথবা ছোট বীকারে নাও, এবং বাৎপীভবন. প্রক্রিয়ায় দ্রবংর আয়তন 10 মি.লি. কর। এই সজে  ${
m H}_2{
m S}$  গ্যাসও দ্রৌভূত হবে [ লেড অ্যাসিটে কাগজ শ্বারা পরীক্ষা করে দেখ ${
m J}$ ।  ${
m I}$ — ${
m S}$  মি.লি. গাঢ় त्र-शृक्ष कत्र। शत्मालन हान छेक हारभ (4) H<sub>s</sub>S नाও। श्रिक्स् छ प्रव श्रानिश भ्रम कत्र ध्रवर H2S গঢ়িছ ঠিক কর বেন 0·3N (3) হয়। 80—90° সে. পরীক্ষা করবার জন্য ঠিমি.লি. ঠাশ্ডা দ্রবণ নাও, কয়েক ফেটাি ঠাশ্ডা ও লঘ্ HCl (1) দ্রবণ মেশাও, যদি সাদা অধ্যক্ষেপ দেশ মি.লি. গাঢ় HCl সহবোগে বারংবার বাষ্পীভবন কর। HNOs মেশাও (১)' এবং উত্তম্ভ করে শানুক কর। हिंदिक मास्त। উপর রেখে বাচ্পীভবন কর (7)। भाउन्ना यात (8), छ्टंक नाउ। न्नाम চानिত कता ह्रौक ७ जल्म कन मिरा भूस भारत्या : 3% H2O2 स्वण स्त्रभाष (१)। HCl-त তাপমানায় গরম কর ও H<sub>2</sub>S গ্যাস প্রবাহিত করে চानिত कता यि व्यक्षश्यक्षभ रुप्त भूनताप्त

ঐ দূবণ) নিমে 3 মি.লি. আমোনিয়াম মলিবডেট দূবণের সাথে মেশাও, ভারণার ৫ মি.লি. গাঢ় HNO3 দাও এবং 40° সে. ভাপমান্রার গরম করঃ হল্ম্ রঙ্কের অধঃক্ষেপ হলে ব্ঝতে হবে ফসফেট আছে। যদি ফসফেট থাকে (9) ভাহলো ফসফেট আনোরন সম্পূর্ণে অপস্যারণ করতে হবে (৪,1% এবং ৪,13 যদি শুধু বোরেট থাকে, ক্লোরাইড না থাকে, তাহলে ঐ অবশিষ্ট লবণ ট মি.লি. যিথাইল আলেকোহল (CH<sub>3</sub>OH)+10 মি.লি. গাঢ় HCI সহযোগে জলগ্যুহের क्रमरक छ। एड किना भूदीकात छन्। १ मि.नि. जे भीत्रस्छ (मिनिरको ना थाकरन, টে মি.লি. লঘু HCl মেশাও, গরম কর। সিলিকেট উপস্থিত থাকলে অধঃক্ষেপ TITLE TOPIN ক পা র-আ সে নি ক শ্রেণী উপস্থিত। 8,16 8,17; 8,18 **अथवा** 8,19 ज्यथ्वा 8,20

AS2Se-2014 Sb2S3-4 SnS2-2014

CdS-2014

IIB धर्म।

Cus-41

ना अभुभ स्वर्नाट काद्रीय इस (निटेमान कानक मिर्स माछ, वक्टे, शत्रम कत्र वदा भीष्ठ छिटक नाख। कंडा, ठाड्माड नवन समाख, श्रसाकन श्रम भन्न त्वभी

भानस्ड (11): शत्र्मीन वर्भात ज्या वीकारत

ए ज्यम् (10) H2S ग्राज हानिए क्य। होक अवर युद्ध नांख।

याम क्यारका ना याद	वाम क्नास्का ना यादि जाश्रल ४ शाभ गम्भा
NH4UH EAN ATC	NH4UH ह्रवन थीरत थीरत त्यनाख यज्ञमन
भद्रीका कत्र)। १ मि.जि. NH₄OH	ा.जि. NH₄OH <u>प्र</u> वण
Jests 22 kie	পরিস্কঃ এক মিনি
धन मह्या थाक्ट भाद	14.122km
IIIA arwı	जुन ग्राक्षा थाकर <b>ं</b> भारत
Fe(OH) <sub>3</sub> —qiqiaT	IIIB श्रद्भ।
AI(OH)	CoS— 419
अस्तरत रक्षती हिश्विक	N.U-019
8,21 ज्यवा 8,22	ZnS—sim
आद्र शी खन, या झी	জংক শ্রেণী উপস্থিত।
भद्रीका क्रा	8,23 ज्यथना 8,24
	आइनी खन, या श्री

শারস্ত্রত (15)ঃ বাজ্যীভবন श्टांत्राष्ट्रन दाल एष्ट्रेटक नाख, थ.६ मि.नि. 10% NH.CI ह्यव प्रात्र माध्य प्रविशि নাও, লঘ্ $_{
m t}$   ${
m CH_8COOH}$  (12) দাও, বাজ্পীভবন করে HNO3 দাও এবং পুনরায় বাজ্পীভবন করে শুক্ষ কর। তারপর আরও উত্তম্ভ করে উম্বায়ী অ্যামোনিয়াম (NH1)2CO3 দ্ৰণ কিছ্ৰ বেশী মেশাও, কাচের দশ্ড দিয়ে নাড়তে থাক এবং 50—60° সে. তাপে গরম কর পাঁচ नवन (13) ठाफ़िस्त्र माछ। ठान्छा करत्र 3 मि.नि. नब (जिएमास काशक), ठाउभन्न सम्भाष मिनि (14)। ह्याँक ७ शत्रम केल भिरत्न थुरत्न नाथ। स् 10 मि.नि. क्ल स्माए। भन्म कन এর মধ্যে থাকতে পারে का। ल मि शा भ . त्यानी উপস্থিত। ৪,% অথব 8,26 मात्रनी अन्यात्र の対象に申り 4 CaCO<sub>3</sub>—সাদা BaCO<sub>3</sub>—判时 SrCO<sub>3</sub>—সাদা श्रद्रीयका कद्र। IV श्रुभ। काद्रीय

श्रीका क्र

3 भि.नि. शाए HNOs मिट्ड করে ভিজে ময়দার মত কর। সমুসত অবশিষ্ট এক জারগায় ज्याद्यानियात्र मदन ठाष्ट्रि र न्त्राक्ष डेखन्न करत् HNOs ६ छेषात्र 8,27 ज्यथ्या 8,28 माझन माउ। खर्वाभन्छे मामा भमाष अर्एा कत् वर् **CEIPT** 

চীকাঃ (1) যে লবণ পরীক্ষা করবার জন্য নেওয়া হয়েছে তা বদি লঘ্ম HCl-এ সম্পূর্ণরূপে দ্রবীভূত হয়ে যায় তাহলে ব্রুষতে হবে  $Ag^+$  এবং  $Hg_2^{3+}$  আয়ন নেই। বদি  $Pb^2+$  থাকে, তাহলে গরম অবস্থায় সম্পূর্ণ দ্রবীভূত হবে, কিন্তু ঠান্ডা করলে অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে। I গ্রুপে  $Pb^2+$  প্রেক করতে না পারলে আবার II গ্রুপে PbS অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে। যদি HCl-র গাঢ়ছ বেশী হয়, তাহলে সিলভার ও লেভ জটিল ক্লোরো আয়ন তৈরী করে দ্রবীভূত হতে পারে।

 $PbCl_2+2Cl^- \rightleftharpoons PbCl_4^2 Ag Cl+Cl^- \rightleftharpoons Ag Cl_2^-$ 

প্রশামত দুর্ণে অথবা অলপ অ্যাসিডীয় দুরণে HCl মেশালে অনেক সময় অধঃক্ষেপ দেখা যায় যাদিও I গ্রুপ তখন অনুপস্থিত। নিশ্নলিখিত কারণে ইহা ঘটে থাকেঃ

- (ক) অ্যান্টিমনি, বিসমাথ ও টিন লবণের জলীয় দ্রবণ HCl-র সাথে অদ্রবণীয় অক্সিক্লোরাইড তৈরী করে। অবশ্য বেশী HCl-র উপস্থিতিতে আবার দ্রবীভূত হয়ে যায়।
- (খ) যখন অ্যাসিড গাঢ়, তখন বোরিক অ্যাসিডের আংশিক অধঃক্ষেপ হতে পারে।
- (গ) দ্রবণে দ্রাবের পরিমাণ বেশী হলে অর্থাং দ্রবণ গাঢ় হলে অধ্যক্ষেপ হতে পারে, যেমন NaCl,  $BaCl_2$ , প্রভৃতি।
- (ঘ) সিলিকেট থাকলে জেলির মত সিলিসিক অ্যাসিডের আংশিক অধ্যক্ষেপ হতে পারে।
- (%) আসেনিক, অ্যান্টিমনি ও টিনের থায়োলবণগর্নল HCl-র সাথে বিক্রিয়ার ফলে অদুবণীয় সালফাইড তৈরী করে।
- (চ) থায়োসালফেট থাকলে  $\mathbf{HCl}_{\neg 3}$  সাথে বিক্রিয়ার ফলে  $\mathbf{SO}_2$  গ্যাস বের হয় এবং সাদা সালফারের অধঃক্ষেপণ হয়।
- (2) ঘদি IIA গ্রন্থ হতে IIB গ্রন্থকে পৃথক করবার জন্য KOH দ্রবণ ব্যবহার করা হয়, তাহলে  $H_2O_2$  দিয়ে  $Sn^{2+}$  কে  $Sn^{4+}$ -তে জারিত করতে হবে কারণ SnS আংশিকভাবে 2N-KOH দ্রবণে দ্রবণীয়। প্রয়োজনের আতিরক্ত  $H_2O_2$  গ্রম করার সময় ভেণ্ডো নণ্ট হায় যাবে। কিন্তু যদি  $(NH_4)_2Sx$  দ্রবণ পৃথক করার জন্য ব্যবহার করা হয়, তাহলে  $H_2O_2$  মেশাবার প্রয়োজন নেই।  $(NH_4)_2Sx$  নিজেই SnS কে জারিত করে  $SnS_2$  করবে। যদি আর্সেনাইট থাকে, তাহলে  $H_2O_2$  মেশাবে না.  $(NH_4)_2Sx$  দ্রবণ ব্যবহার করবে।

- (3)  $H_2S$  গ্যাস চালিত করার পূর্বে প্রবেণ HCl-র গাঢ়ত্ব 0.9N-র কাছা-কাছি ঠিক করে নেওয়া দরকার। যদি HCl-র গাঢ়ত্ব বেশী হয় তাহলে লেড, ক্যাডিমিয়াম ও টিনের অধ্যক্ষেপ আংশিক হবে; যদি HCl-র গাঢ়ত্ব কম হয় তাহলে HIB গ্রন্থ সালফাইড অধ্যক্ষেপ এখানেই হতে পারে। দ্রবণে অ্যাসিড গাঢ়ত্ব এই ভাবে ঠিক করা যায়ঃ এক ফোটা মিথাইল ভারোলেট (0.1% জলীয় দ্রবণ) স্কুক দ্রবণ মেশাও এবং প্রয়োজন অন্সারে লভ্ন HCl অথবা  $NH_4OH$  ফোটা ফোটা মিশিয়ে দ্রবণের রঙ পীতাভস্বক্ত (yellow-green) কর। অন্যভাবে, ঠ মি.লি. N- $CH_8COON_8$  + 10 মি.লি. N-HCl বাফার দ্রবণ (pH 0.5) প্রয়োগ করলে মোটামন্টি ভাল ফল পাওয়া যায়।
  - (4) সাধারণতঃ কোন দ্রবণের মধ্যে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করা হয় বৃদবৃদের আকারে। কিন্তু একথা মনে রাখা দরকার যে, অ্যাসিডীয় দ্রবণে  $H_2S$  গ্যাসের দ্রবণীয়তা কম থাকায় বেশীর ভাগ  $H_2S$  কাজে না লেগে নন্ট হয় এবং  $H_2S$  গ্যাস খৃবই দ্বিত। সেজন্য অধিক চাপে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করলে গ্যাস নন্ট হবে কম এবং অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হবে শীঘ্র।

র্যাদ কোন জারক দ্রব্য থাকে (আর্সেনেট, পারম্যাণ্গানেট, ডাইক্রোমেট, ইত্যাদি) তাহলে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করার সণ্ণে সণ্ণে কলয়েডীয় সালফারের অধ্যক্ষেপ দেখতে পাবে এবং/অথবা দ্রবণের রঙের পরিবর্তন হবে। তথন গরম দ্রবণের মধ্যে  $H_2S$  গ্যাস চালনা করার পূর্বে  $SO_2$  গ্যাস চালিত করে বিজারণ সম্পূর্ণ কর এবং দ্রবণটিকে ফ্রটিয়ে অতিরিক্ত  $SO_2$  গ্যাস তাড়িয়ে দাও  $(K_2Cr_2O_7$  কাগজ দিয়ে পরীক্ষা কর)।  $SO_2$  থেকে গোলে  $H_2S$ -র সাথে বিক্রিয়ার ফলে সালফারের অধ্যক্ষেপণ হবে। আর্সেনেট থাকলে প্রথমে তা  $H_2S$  দ্রারা আর্সেনাইট হয়ে তারপর  $As_2S_3$  অধ্যক্ষেপণ হয়। এইজন্য অধ্যক্ষেপণ ধীরে ধীরে হয়। সেজন্য  $SO_2$  দ্রারা বিজারণ করলে আর্সেনাইটে রুপাণ্তরিত হয় এবং  $As_2S_3$  অধ্যক্ষেপণ শীম্র সম্পূর্ণ হয়। কিন্তু দ্রবণে যদি Pb, Sr এবং Ba থাকে, তাহলে আংশিক ভাবে এদের অদ্রবণীয় সালফেট তৈরী হবে কারণ  $H_2SO_3$ -কে বাতাসে গরম করলে কিছু  $H_2SO_4$ -এ রুপাশ্তরিত হয়। এই অধ্যক্ষেপ নিয়ে আলাদাভাবে পরীক্ষা করে ধাতব আয়নের সন্ধান করা যেতে পারে।

বেশী পরিমাণ গাঢ় HCl দিয়ে অনেকক্ষণ ধরে  $H_2S$  গ্যাস চালনা করে বিজারণ করতে অনেকে অনুমোদন করেন। অ্যালকোহল ও HCl মিশিয়ে ফোটালেও বিজারণ হবে।

(5) ফেরাস লবণ অ্যামোনিয়া স্বারা আংশিকভাবে প্থক হর। গাঢ়

HNOs দিয়ে গ্রম করলে ফেরাস ফেরিকে র্পাণ্ডরিত হয় এবং Fe প্রকীকরণ সম্পূর্ণ হয়।

- (6) ক্ষারীর দ্বলে IIIB, IV গ্রুপ এবং ম্যাগনেসিয়াম বোরেট এবং ফ্রোরাইড অদ্রবণীয়। সেজন্য IIIA গ্রুপের সাথে এদের অধ্যক্ষেপণ হবে। বাল্পীভবন প্রক্রিয়ায় বাল্পের সাথে  $H_8BO_8$  এবং HCl-র সাথে HF দরে হয়।
- (7) বোরিক অ্যাসিড,  $H_sBO_s$ , একা থাকলে উল্বায়ী মিথাইল বোরেট,  $B(OCH_s)_s$  হিসাবে শীঘ্র তাড়ান সহজ হবে।
- (8) সিলিকেট এখানে না সরালে  $Al(OH)_3$ -র সাথে ভূল হবে। বারংবার গাঢ় HCl সহযোগে বাষ্পীভবন করলে অদ্রবণীয় সিলিকাতে পরিণত হবে এবং পৃথক করতে স্ববিধা হবে।
- (9) IIIA, IIIB ও IV গ্রন্থের ধাতুগন্নির এবং Mg-র ফসফেট জলে এবং ক্ষারীর মাধ্যমে অন্তবণীয়। সন্তরাং এখানে ঐসব ধাতুগন্নির অধঃক্ষেপ হতে পারে। ফসফেট প্থকীকরণের জন্য 8,12 এবং 8,13 সারণী দেখ।
- (10) ক্ষারীয় মাধ্যমে  $H_2S$ -র দূবণীয়তা বেশী। বেশীক্ষণ ধরে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করলে আংশিকভাবে কলয়েডীয় NiS তৈরী হবে।  $CH_2COOH$  মাধ্যমে  $H_2S$  গ্যাস চালিত করলে এই অস্ক্রিধা দ্বে হতে পারে।
- (11) IIIB গ্রন্থের প্থকীকরণের পর পরিস্রন্ত বুদি রঙীন ও ঘোলাটে হয়, তাহলে ব্রুতে হবে কলয়েডীয় NiS ছাঁকন কাগজের ভিতর দিয়ে চলে এসেছে। তখন  $CH_sCOOH$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় মাধ্যম করে নিয়ে ফোটালে NiS ঘনীভূত হবে এবং অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে। ছাঁকন কাগজ ট্রুরো ট্রুরো করে ছি'ড়ে জলে ফোটালে কাগজের মণ্ড বা লেই তৈরী হবে। ছাঁকবার প্রের্থ দ্বণের মধ্যে সেই কাগজের মণ্ড মিশিয়ে ছাঁকলে বর্ণহীন স্বচ্ছ পরিস্রন্ত পাওয়া বায়।
- (12) পরিস্রত শীঘ্র অ্যাসিডীয় করে নিয়ে ফোটালে  $H_2S$  দ্রীভূত হবে। দেরী করলে অ্যামোনিয়াম সালফাইড বাতাস হতে অক্সিজেন গ্রহণ করে জারিত হবে এবং অ্যামোনিয়াম সালফেট তৈরী হবে। তথ্ন Ba এবং /অথবা Sr থাকলে অদুবণীয় সালফেট অধ্যক্ষেপণ হবে।
- (18) অ্যামোনিরাম আরন অ্যাসিডধমী হওরার দর্ন নিশ্নলিখিত বিভিন্না ঘটবেঃ

ভাহলে প্রথমতঃ কার্বনেট আরনের গাঢ়ত্ব কমে যাবে, দ্বিতীয়তঃ জলে মুবণীয় Ba, Sr এবং Ca-র বাইকার্বনেট তৈরী হবে। তথ্য আংশিক অধঃক্ষেপণ হবে।

গাঢ় HNO8 কম তাপমাত্রায় NH<sub>4</sub>Cl লবণের বিযোজন ঘটার:

$$NH_4CI+HNO_8 \rightleftharpoons NH_4NO_8+HCI$$

$$\downarrow V_2O+2H_2O$$

উত্তপ্ত করার সময় অন্না,ত্তাপে চট্পট্ শব্দ করে লাফিয়ে অথবা ছিট্কে পড়ে নন্ট না হয় সেদিকে লক্ষ রাখা দরকার

(14) দ্রবর্ণটি  $50^{\circ}$  সে. তাপমান্রায় গরম করলে যদি কোন বাইকার্বনেট লবণ তৈরী হয়ে থাকে তাহলে ভেঙেগ যাবে :

 $Ca (HCO_8)_2 \rightleftharpoons CaCO_8 \downarrow +CO_2 \uparrow +H_2O$ 

কিন্তু দূবণটি ফোটালে নিন্দালিখিত বিক্রিয়া ঘটবে ঃ

$${
m CaCO_3}^+$$
2NH4Cl  $\stackrel{>60}{----}$   $\rightarrow$   ${
m CaCl_2}_+$  (NH4)  ${
m _2CO_3}$ 

 $2NH_3 \uparrow +CO_2 \uparrow +H_2O$ 

- (15) অলপমান্তায়  $CaCO_3$ ,  $SrCO_3$  এবং  $BaCO_3$ -র দূবণীয়তা থাকার দর্মণ IV গ্রুপের পরিস্রমুতের মধ্যে চলে আসবে এবং Mg বলে ভূল হবে। সেজন্য IV গ্রুপের পরিস্রমুত কিছ্ম  $(NH_4)_2SO_4$  দূবণ ও  $(NH_4)_2C_2O_4$  দূবণ সহযোগে গরম করতে হবে। যদি অধ্যক্ষেপ দেখা যায় ছে'কে প্থক করতে হবে। তাহলে আর ভূল হবার সম্ভাবনা থাকবে না।
- 8, 11 সারণী অন্সারে পরীক্ষা করে যদি ফসফেট পাওয়া যায়, তাহলে নিম্নলিখিত নির্দেশ অন্সারে বিশেলষণ করে ফসফেট অপসারণ করতে হবে।

## 8, 12. जातुनी, कजरक हे जनजातून

(অ্যাসিটেট বাফার $-{
m FeCl_3}$  পদ্ধতি)  ${
m (1)}$ 

দ্রবণের মধ্যে NH4Cl ও সামান্য বেশী NH4OH মেশালে যদি অধঃ-ক্ষেপণ হর (৪) তাহলে ফোঁটা ফোঁটা লঘ্ব HCl বংকিঞ্ছিৎ সম্ভব মিশিরে সেই অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত কর। আয়রন আছে কিনা দেখবার জন্য 1 মি.লি.

ঐ নূবণ নিয়ে  $K_4Fe(CN)_8$  নূবণ মিশিয়ে পরীক্ষা কর, তারপর ফেলে দাও। বাকী নূবণের মধ্যে ঠাণ্ডা অবস্থার ফোটা ফোটা লছ্ন  $NH_4OH$  মেশাও বতক্ষণ না দূবণিট বংসামান্য ক্ষারীয় (3) হয় (লিটমাস কাগজ)। তারপর ৪ মি.লি. লছ্ন  $CH_8COOH$  (1:1) এবং 10 মি.লি. সম্পৃত্ত অ্যামোনিয়াম অ্যাসিটেট নূবণ মেশাও (pH  $4\cdot6$ )। বিদ কোন অধঃক্ষেপ এখানে দেখতে পাও, তাহলে উপেক্ষা কর। দূবণ যদি লালাভ-বাদামী রঙের (4) না হয় তাহলে নূবণিট কাচদণ্ড দিয়ে নাড়তে নাড়তে প্রশম  $FeCl_8$  দূবণ ফোটা ফোটা মেশাও যতক্ষণ পর্যন্ত না দূবণিটর রঙ ফিকেলাল (5) হয় এবং সমগ্রটির রঙ দেব মিশ্রিত চায়ের মত হয়। জল মিশিয়ে দ্রবণের আয়তন 150 মি.লি. কর এবং মাঝে মাঝে নাড়া দিয়ে ৪ মিনিট ফোটাও, তারপর গরম অবস্থায় ছাঁক।

ভাষঃক্ষেপ: এর মধ্যে থাকতে পারে Fe, Al এবং Cr-র ফসফেট, ক্ষারকীয় অ্যাসিটেট, (৫) এবং Fe(OH)3। ৪,21 সারণী অনুযায়ী পরীক্ষা কর। পরিস্তাত বাৎপীভবন করে দ্রবণের আয়তন 90 মি.লি. কর। 0.5 গ্রাম  $NH_4Cl$  ও সামান্য বেশী লঘ্ম  $NH_4OH$  মেশাও। যদি অধঃক্ষেপণ হয়, ছাঁক।

আধাক্ষেপঃ পরিস্রাতঃ IIIB, IV বাতিল কর। এবং V গ্রন্থের বিশেল-ষণ কর।

টীকা: (1) এই পদ্ধতির ম্লগত তত্ত্বপথা হচ্ছে যে,

- (क) FePO4, AIPO4 এবং কিছুটা CrPO4 লঘ্ CH3COOH CH3COONH4 বাফার দ্রবণে গরম অবস্থার অদ্রবণীয়, কিস্তু IIIB ও IV গ্রুপের ধাতব ফসফেটগর্লি এবং ম্যাগনেসিয়াম ফসফেট উক্ত বাফার দ্রবণে দ্রবণীয়। PO48— আয়নের সাথে H+ আয়ন এবং ধাতব আয়নগর্নির মৃক্ত হবার প্রতিযোগিতা থাকায় ধাতব ফসফেটগর্নির দ্রবণীয়তায় তারতমা ঘটে।
- (খ) FeCl<sub>3</sub> দূবণ নিশ্নলিখিত কারণে ব্যবহার করা হয়েছে:
  - (३) ফেরিক আরন ফসফেট আরনের সমযোজী বিপরীত ধমী আরন।
  - (ii) ফেরিক আরনকে II গ্রুপের পরিস্রতে সহজে ধরা বায়।
  - (#) FePO4 অ্যাসিটিক অ্যাসিড মাধ্যমে সবচেয়ে কম দ্রবণীর !
- (iv) ফেরিক আরন রঙীন হওয়ার দ্রবণে ফেরিক আরনের উপস্থিতি সহজে খালি চোখে দেখা যায়।

(v) ফেরিক আয়ন সহজে ক্ষারকীয় অ্যাসিটেট হিসাবে এবং  $Fe(OH)_s$  হিসাবে অপসারণ করা যায়।

Fe (CH<sub>8</sub>COO)  $_3$ +2H<sub>2</sub>O  $\rightleftharpoons$  Fe (OH)  $_2$ -CH<sub>8</sub>COO  $\downarrow$  +2CH<sub>8</sub>COOH Fe (CH<sub>8</sub>COO)  $_3$ +3H<sub>2</sub>O  $\rightleftharpoons$  Fe (OH)  $_3$   $\downarrow$  +3CH<sub>8</sub>COOH

কিন্তু সমীকরণগ্রিল উভম্বী হওয়ার দর্ণ ঠান্ডা অবস্থায় বিভিয়া-গতি বিপরীতমুখী হয়।

- (2) সোভিয়াম, পটাসিয়াম ও অ্যামোনিয়াম ফসফেট থাকলে অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে না। ফসফেটের উপস্থিতিতে রঙীন শিখা পরীক্ষায় সোডিয়াম ও পটাসিয়াম ভাল বোঝা যায় না। সেজন্য ফসফেট অপসারণ করে শিখা পরীক্ষা করতে হবে। তবে উপরোক্ত সারণী অনুসারে ফসফেট অপসারণ না করে এইভাবে করঃ—সামান্য ক্ষারীয় দ্রবণে  $FeCl_3$  দ্রবণ মেশাও।  $FePO_4$ -র অধ্যক্ষেপ ছাঁকন কাগজ দিয়ে ছেকে নাও। পরিস্রত্ বাজ্পীভবন প্রক্রিয়ায় শ্রুকিয়ে নাও এবং শ্রুক অবশেষ গাঢ়  $HNO_3$  দিয়ে উত্তপ্ত করার পর সোডিয়াম ও পটাসিয়ামের জন্য শিখা পরীক্ষা কর।
- (3) অতিরিক্ত  $NH_4OH$  সহযোগে IIIB গ্রন্থের ধাতব আয়নগ্রনিক জটিল আয়ন তৈরী করে এবং দ্রবীভূত হয়ে ঘায়।
- (4) যদি পরীক্ষণীয় দ্রবণের মধ্যে আয়রন থাকে, তাহলে লালাভ-বাদামী রঙ্কের অধ্যক্ষেপণ হবে। আরও প্রশম  $FeCl_3$  দ্রবণ মেশাতে হবে কিনা এইভাবে পরীক্ষা করে দেখঃ পরিস্র,তের কিছু অংশ + গাঢ়  $HNO_3$  + আ্যামোনিয়াম মলিবডেট দ্রবণ, গরম কর, যদি হলুদ অধ্যক্ষেপণ হয় ব্রুতে হবে ফসফেট সম্পূর্ণ অপসারণ হয় নাই, আরও  $FeCl_3$  দূবণ মেশাতে হবে। যদি হলুদ অধ্যক্ষেপণ না হয়, তাহলে আর  $FeCl_3$  দূবণ মেশাতে হবে না।
- (5) রঙীন অধ্যক্ষেপ থাকার জন্য দ্রবণের রঙ বোঝা যাবে না। সেজন্য কিছুটা ছে'কে নিয়ে দ্রবণের রঙ দেখ, অথবা দ্রবণিটতে  $NH_4OH$  মিশিয়ে দেখ কোন রঙীন অধ্যক্ষেপণ হয় কিনা।  $FeCl_3$  দ্রবণের পরিমাণ খ্রব্রেখা হয়ে গোলে  $FePO_4$  অধ্যক্ষেপ কিছুটা দ্রবীভূত হয়ে যাবে।
- (6) কোন দ্রবেণ যদি Fe, Al এবং Cr আয়ন থাকে এবং সেই দূরণ CH3COONH, মিশিয়ে জল দিয়ে লঘ্ করে ফোটালে কারকীয় আয়য়ন আসিটেট সম্প্রের্পে এবং কারকীয় আয়য়নিয়য়ম আসেটেট আংশিকভাবে অধঃক্ষিপ্ত হবে। Cr একাকী থাকলে কারকীয় ক্রোময়য়ম আর্সিটেট হিসাবে অধঃক্ষিপ্ত হবে না। তবে Fe এবং Al সঞ্জে থাকলে বেশ কিছন্টা সহ অধঃক্ষেপ্ত হবে।

# 8, 13. সারণীঃ ফসফেট জপসারণ (জ্যারকোনিয়াম নাইট্রেট পছতি)

10 মি.লি. (1) দ্রবণ নাও এবং উপযুক্ত পরিমাণ গাঢ় HCl অথবা জল ঢেলে HCl-র গাঢ়ত্ব 1N-এ ঠিক রাখ (2)। 1 গ্রাম  $NH_4Cl$  মেশাও, তারপর ধারে ধারে নাড়তে নাড়তে জ্যারকোনিল নাইট্রেট দ্রবণ (3) মেশাও যতক্ষণ পর্যন্ত না অধ্যক্ষেপণ শেষ হয় (4)। শক্ত পরীক্ষা-নলে অথবা ছোট বাকারে দ্রবণটি নাও, কিছ্ম কাগজের মণ্ড (5) মেশাও, এবং ফোটাও (সাবধান যেন ছিট্কে না পড়ে)। তারপর ছাঁকন কাগজে ছাঁক। 2 মি.লি. গরম জল দিয়ে অধ্যক্ষেপ ধ্রে নাও।

অধঃকেপ ঃ
ফেলে দাও
জ্যোরকোনিরাম
অথবা জ্যারকোনিল- ফস-

পরিস্রতে (6): 0.5 গ্রাম  $NH_4Cl$  মিশিয়ে  $NH_4OH$  দ্বণ এমনভাবে দাও যাতে প্রয়োজনের কিছ্ বেশী হয় এবং 2-3 মিনিট ফোটাও। ছাঁক।

অধঃক্ষেপ: IIIA গ্রন্থ এবং অতিরিক্ত জ্যারকোনিয়ম। ৪,21 অথবা ৪,22 সারণী অনুযায়ী পরীক্ষা কর। জ্যারকোনিয়ম আয়রনের সাথে থাকবে, তবে KCNS অথবা K4Fe(CN)6 দ্রবণ দিয়ে আয়রন পরীক্ষায় অসুনিধা ঘটবে না।

পরিস্তাত ঃ পর্যায়ক্রমে IIIB, IV এবং V গ্রুপের বিশেলষণ কর।

- ্**টীকা:** (1) প্রয়োজন হলে বাষ্পীভবন প্রক্রিয়ায় দ্রবণের আয়তন কমিয়ে 10 মি.লি. কর।
  - (2)  $\mathbf{HCl}$ -র গাঢ়ত্ব  $\mathbf{1N}$ -র বেশী হলে জ্যারকোনিয়াম ফসফেটের অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হবে না।
- (3) জ্যারকোনিল নাইট্রেট বিকারক দ্রবণ: 6.5 মি.লি. গাঢ়  $HNO_{8-0}$  10 গ্রাম জ্যারকোনিল নাইট্রেট \*  $[ZrO(NO_{8})_{2},\ 2H_{2}O]$  মেশাও, তারপর জল দিয়ে 100 মি.লি. আয়তন কর। কাচদণ্ড দিয়ে সর্বদাই নাড়তে থাক এবং ফোটাও। 24 ঘণ্টা রেখে দাও, তারপর উপর থেকে স্বচ্ছ দ্রবণ ঢেলে নাও।
- বাজারে প্রাপ্ত জ্যারকোনিল নাইট্রেট লবণে অনেক সমর কিছু আররন অপদ্রব্য (impurity) হিসাবে থাকে।

- (4) विकातक श्राराखत्नत जूननाम जत्नक दिनी राज कनासाखीम प्रवन তৈরী হবে।
  - (5) কলয়েডীয় দ্রবণ তৈরী হওয়ার সম্ভাবনা থাকার জন্য এবং ছাকন প্রক্রিয়া দ্রততর করার জন্য ছাঁকন কাগজের মণ্ড মেশাতে হয়।
- (6) ফ্সফেট সম্পূর্ণরূপে অপসারিত হয়েছে কিনা দেখবার জন্য পরিম্রতের কিছা অংশ নিয়ে জ্যারকোনিল নাইট্রেট বিকারক মিশিয়ে পরীক্ষা করা উচিত।

# 8, 14. जातभी: जिल्हात त्यभीत शावन जात्रनगृतित विरम्लवन

ছাঁকন কাগজের উপর সাদা অধঃক্ষেপ (1) অতি লঘু HCl দিয়ে অলপ একট্ ধ্য়ে নাও। ঐ অধ্যক্ষেপ জলসহ একটি ছোট বীকারে নাও, উত্তপ্ত করে ফোটাও এবং গরম অবস্থায় ছাঁক।

অধঃকেপ: Hg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> ও AgCl থাকতে পারে। গরম জল দিয়ে অধঃক্ষেপ ভালভাবে ধুয়ে নাও। তারপর অলপ গরম লঘু NH4OH অধঃক্ষেপের উপর ঢাল।

অবশেষ (Hg + NH<sub>2</sub>HgCl) মারকারী আছে।

ভাষঃজেপ (4): ছাকন পরিস্তাতঃ Ag(NH<sub>3</sub>)2Cl কাগজের উপর কাল দূব ণ (3) থা ক তে  $K_2\mathrm{CrO_4}$  দূবণ মোশাও পারে। লঘ মিশিয়ে দ্বণটি আ্রাসডীয় কর। দই-র আ্রাসিটিক ना मा AgCl ম ত অধঃক্ষেপ। সিলভার আছে।

পরিস্রাতঃ PbCl2 দ্রবণ (2) থাকতে পারে। পরিস্রত করেকটি ভাগে ভাগ করঃ

(i) একটি ভাগে HNO3 - इ ल म অ ধঃ ক্ষে প. আ সি ডে অদবণীয়। লেড আছে।

(ii) বাকী দ্রবণ নিয়ে লেড আয়নের অন্যান্য পরীক্ষাগ্রলি কর।

মশ্তব্য: (1) AgCl ও Hg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> লঘু HCl দ্রবণে অদুবণীয়। PbCl<sub>2</sub> লঘ্ HCl দূবণে আংশিক দূবণীয়। অন্যান্য গ্রুপের ধাতব ক্লোরাইডগর্মি দ্ৰণীয়।

- (2)  $PbCl_2 + \eta$ রম জল =  $Pb^2 + +2Cl -$
- (3)  $AgCl+2NH_8 = Ag(NH_8)^++Cl^ Ag(NH_3)^++Cl^-+2H_3O^+ = AgCl \downarrow +2NH_4^++2H_2O$
- (4)  $Hg_2Cl_2+2NH_3 = Hg \downarrow + NH_2HgCl \downarrow +NH_4++Cl$

# 8, 40. जिल्हात जात्रत्व विक्रिया

AgNO8-র জলীর দ্রবণ ব্যবহার করঃ

1. লব্ HCl: দই-র মত সাদা অধঃক্ষেপ,  $HNO_8$ -এ অদূবণীয় কিন্তু অতিরিক্ত  $NH_4OH$ -এ দূবণীয়। ঐ দূবণ  $HNO_8$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করলে প্রনরায় সাদ্য অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

AgNO<sub>3</sub>+HCl =AgCl  $\downarrow$  +HNO<sub>3</sub> AgCl+2NH<sub>4</sub>OH = Ag (NH<sub>3</sub>)  $_2$ Cl+2H<sub>2</sub>O Ag (NH<sub>3</sub>)  $_2$ Cl+2H NO<sub>3</sub> = AgCl  $\downarrow$  +2NH<sub>4</sub> NO<sub>3</sub> AgCl অধ্যক্ষেপ্ Na $_2$ S $_2$ O<sub>3</sub> দ্ৰবৃণে দ্ৰবগীয়:

 $2AgCl+3Na_2S_2O_3 = Na_4 [Ag_2 (S_2O_3)_3]+2NaCl$ 

2. KI मुन्न : ফিকে হল্দ অধ্যক্ষেপ,  $HNO_{8}$ -এ এবং  $NH_{4}OH$ -এ অন্তবণীয়,  $Na_{2}S_{2}O_{3}$  দ্রবণে দ্রবণীয়।

 $AgNO_3+KI = AgI \downarrow +KNO_3$  $3HgI+4Na_2S_2O_3 = Na_5 [Ag_3 (S_2O_3)_4] +3NaI$ 

3.  $K_2CrO_4$  দূরণ:  $Ag_2CrO_4$ -র লাল অধ্যক্ষেপ $_1$   $CH_3COOH$ -এ অদূরণীয়, কিন্তু  $HNO_3$ -এ এবং  $NH_4OH$ -এ দূরণীয়।

 $AgNO_8+K_2CrO_4=Ag_2CrO_4\downarrow+2KNO_8$  রঙীন দাগ পরীক্ষা: এক ফোঁটা পরীক্ষণীয় দূরণ ঘড়ি কাচে নাও, এক ফোঁটা অ্যামোনিয়াম কার্বনেট দূরণ মিশিয়ে কাচ দণ্ড দিয়ে নাড় [Pb] এবং Hg] (আস) অদূরণীয় কার্বনেট তৈরী করবে ]। এক ফোঁটা স্বচ্ছ দূরণ ওখান থেকে নিয়ে বিন্দ্র-বিক্রিয়া কাগজে (drop] reaction paper) রাখ, তারপর এক ফোঁটা  $K_2CrO_4$  দূরণ মেশাও। একটা লাল রঙের রিং পাওয়া যাবে।

স্ববেদিতা—2 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:25,000 বিকারক দূরণ: N-CH<sub>8</sub>COOH দ্রাবকে 1% K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> দুবুগ।

4.  $H_2S$ : কাল  $Ag_2S$  অধ্যক্ষেপ, জলে এবং  $NH_4OH$  দ্বণে অদ্ভবণীয়, কিন্তু উষ্ণ লঘ্  $HNO_8$ -এ দ্বণীয়।

 $2Ag NO_3+H_2S = Ag_2S \downarrow +2HNO_3$ 

 $3Ag_2S+8HNO_8 = 6AgNO_3+2NO+3S+4H_2O$ 

5. NaOH हुन्प: Ag<sub>2</sub>O-র কাল্চে বাদামী অধ্যক্ষেশ, অতিরিক্ত বিকারকে অদুব্**ণীর**।

2AgNO<sub>8</sub>+2NaOH =Ag<sub>8</sub>O↓+ 2NaNO<sub>8</sub>+H<sub>2</sub>O

6. ক্রানোনিয়া দূৰণ:  $Ag_2O$ -র কাল্চে বাদামী অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকৈ দূবণীয়।

 $Ag_2O+4NH_8+H_2O = 2[Ag(NH_8)_2]OH$ 

8, 41. भातकाती (जान्) जाग्रत्नत विक्रिया

Hg2(NO<sub>8</sub>)2 2H2O দূবণ ব্যবহার কর:

1. **লদ**্  $HCl_{\$}$   $Hg_2Cl_{2}$ -র (calomel) সাদা অধ্যক্ষেপ, গরম জলে এবং ঠাণ্ডা লঘ্ অ্যাসিডে অদুবণীয়, কিন্তু অন্লরাজে (aqua regia) দূবণীয়। অন্লরাজ  $Hg_2^{2+}$  আয়নকে জারিত করে  $Hg^{2+}$  আয়নে পরিণত করে এবং  $HgCl_2$  জলে দুবণীয়।

 $Hg_2 (NO_3)_{2} + 2HCl = Hg_2Cl_2 \downarrow + 2HNO_3$   $Hg_2Cl_2$ -র সাদা অধঃক্ষেপ  $NH_4OH$ -র সংস্পাশে কাল হরে যায় ঃ

Hg₂Cl₂+2NH₃ = Hg (NH₂) Cl+Hg+NH₄Cl
অ্যামিনো কাল
মারাকডারক
ক্লোরাইড
(সাদা)

2. NaOH দূরণ:  $Hg_2O$ -র কাল অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অদূরণীয়।

 $Hg_2 (NO_3)_2 + 2NaOH = Hg_2O \downarrow + 2NaNO_3 + H_2O$ 

3. অ্যামোনিয়া দূৰণ: কাল অধঃক্ষেপ (অ্যামিনো-মার্রাকউরিক লবণ এবং মারকারী ধাতুর ছোট ছোট কণা)।

$$2Hg_{2} (NO_{3})_{2} + 4NH_{3} + H_{2}O = OHg/NH_{2}.NO_{3} \downarrow + 2Hg \downarrow + 3NH_{4}NO_{3}$$

4. KI দূবণ: পীতাভ-সব্ক বর্ণের  $Hg_2I_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিস্ত বিকারকে দূবণীয়। পটাসিয়াম মার্রাকউরী-আয়োডাইড  $K_2[HgI_4]$  এবং ছোট ছোট মারকারী কণা পাওয়া যায়।

 $Hg_2(NO_3)_2 + 2KI = Hg_2I_2 \downarrow + 2KNO_3$  $Hg_2I_2 + 2KI = K_2 [HgI_4] + Hg \downarrow$ 

5. K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> দূৰণ: ঠা॰ডা অবস্থায় বাদামী Hg<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ, গ্রম করলে লাল হয়ে যায়।

 $Hg_3 (NO_3)_2 + K_2 CrO_4 = Hg_2 CrO_4 \downarrow + 2KNO_3$ 

6. H<sub>2</sub>S: তংক্ষনাং HgS এবং Hg-র কাল অধ্যক্ষেপ (Hg<sup>2+</sup> আয়ন হতে পার্থক্য)।

 $Hg_2(NO_8)_2+H_2S = 2HNO_8+HgS\downarrow +Hg\downarrow$ 

7. SnCl<sub>2</sub> দূৰণ: অতিরিক্ত বিকারকে Hg-র কালচে অধঃক্ষেপ।

 $Hg_2 (NO_3)_2 + SnCl_2 + 2HCl = 2Hg \downarrow + SnCl_4 + 2HNO_3$ 

8. KNO2 **দূৰণঃ** Hg-র কাল্চে অধাংক্ষেপ ( $Hg^{2+}$  আয়ন হতে পার্থকা)।

রঙীন দাগ পরীকা—এক ফোঁটা অতি লঘ্ন অ্যাসিডীর দ্রবণ বিন্দ্র বিক্রিয়া কাগজে নাও এবং এক ফোঁটা গাঢ় KNO2 দ্রবণ যোগ কর। একটি কাল দাগ স্থিত হবে। রঙীন আয়ন থাকলে বাদামী রঙের দাগ মনে হর, কিন্তু জল দিয়ে ধ্রেয় নিলে কেবল মাত্র কাল দাগ থাকে।

#### 8, 42. লেড আয়নের বিক্রিয়া

Pb (NO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> দ্রবণ ব্যবহার কর:

1. লদ্ব  $HCl_{\$}$  ঠান্ডা অবস্থায়  $PbCl_{2}$ -র সাদা অধঃক্ষেপ, গরম করলে দ্রবীভূত হরে যার, ঠান্ডা করলে স্চের ন্যায় সাদা কেলাস পাওয়া যায়।

 $Pb (NO_3)_2 + 2HCl = PbCl_2 \downarrow + 2HNO_3$  গাঢ় HCl-র উপস্থিতিতে  $PbCl_2$  দুবীভূত হয়ে যায় (জটিল আয়ন উৎপন্ন হয়)।

 $PbCl_2+HCl \rightleftharpoons H [PbCl_3]$  $PbCl_2+2HCl \rightleftharpoons H_2 [PbCl_4]$ 

2. KI দূবণ: হল্দ বর্ণের  $PbI_2$  অধ্যক্ষেপ, গ্রম করে ফোটালে পরিমিত পরিমাণে দ্রবণীয়, ঠাণ্ডা করলে সোনালী চ্মাকি রূপে (golden spangle) দ্বিতগোচর হয়। অতিরিক্ত বিকারকে অধ্যক্ষেপ দ্রবণীয় (ক্রটিল আয়ন উৎপাস হয়)।

 $Pb(NO_3)_2 + 2KI = PbI_2 + 2KNO_3$  $PbI_2 + 2KI = K_2 [PbI_4]$ 

3.  $K_2CrO_4$  প্রবশঃ হল্মদ বর্গের  $PbCrO_4$  অধ্যক্ষেপ,  $CH_3COOH$  ও  $NH_4OH$ -এ অপ্রবশীয়, কিন্তু  $HNO_8$  এবং ক্ষারকীয় হাইছ্রোক্সাইডে দ্রবশীয়।

 $Pb(NO_3)_2+K_2CrO_4 = PbCrO_4 \downarrow +2KNO_3$  $PbCrO_4+4NaOH = Na_2[PbO_2]+Na_2CrO_4+2H_2O$  4. नच्  $H_2SO_4$ ঃ সাদা  $PbSO_4$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অন্তবণীয়, গাঢ়  $CH_8COONH_4$  ন্রবণে নুবণীয়।

Pb (NO<sub>8</sub>)  $_2$ +H $_2$ SO $_4$  = PbSO $_4$  \(\psi +2HNO $_3$ 2Pb SO $_4$ +2CH $_3$ COONH $_4$   $\rightleftharpoons$  2 [ Pb (CH $_8$ COO) ] $_2$ SO $_4$ +
(NH $_4$ )  $_2$ SO $_4$ 

5.  $H_2S$ ঃ কাল PbS অধঃক্ষেপ,  $(NH_4)_2S$  দ্রবণে অদ্রবণীয়, উষ্ণ লঘ্ $HNO_8$ -এ দ্রবণীয়।

 $Pb (NO_3)_2 + H_2S = PbS \downarrow + 2HNO_3$  $3PbS + 8HNO_3 = 3Pb (NO_3)_2 + 2NO + 4H_2O + 3S$ 

6. NaOH দূরণ: সাদা Pb(OH)2 অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দূরণীয়।

 $Pb (NO_3)_2 + 2NaOH = Pb (OH)_2 \downarrow + 2NaNO_3$  $Pb (OH)_2 + 2NaOH = Na_2 [PbO_2] + 2H_2O$ 

रकाँगे भरीकनीय प्रवन विनद् विक्रिया कागरक नाउ, 2-3 वार वशाक्राय 2

ফোটা 3N-NaOH এবং এক ফোটা সম্পৃত্ত Br2 দ্রবণ (জলীয়) মেশাও, থিফোটা 1:1 অ্যামোনিয়া দ্রবণ যোগ কর, তারপর ছোট দীপ শিখার উপর কাগজটা ধরে অতিরিক্ত অ্যামোনিয়া তাড়িয়ে দাও। এখন থিফোটা বেনজিডিন দ্রবণ যোগ করলে একটি নীল রঙের দাগ পাওয়া যাবে। স্ব্রেদিতা—1 মাইক্রোগ্রাম। গাড়েছ সীমা—1:50,000 বিকারক দ্রবণ—10% অ্যাসিটিক অ্যাসিডে 0.05% বেনজিডিন। মন্তর্বাঃ PbO2 জারক হিসাবে বেনজিডিনকে জারিত করে তথাকথিত বেনজিডিন নীল (benzidine blue) তৈরী করে। Bi, Ce, Mn, Co, Ni, Ag এবং Tl আয়নগর্বালর সাথে একই ধরনের বিকিয়া ঘটে, তবে ক্ষারকীয় নির্যাস (extract) নিয়ে পরীক্ষা করলে (প্রামবাইট দ্রবণ, Na2 PbO2 ]) কেবল মাত্র Tl বিঘা ঘটায়। Pb2+ আয়ন সোডিয়াম হাইপোরোমাইট, NaOBr দ্বারা জারিত হয়, অতিরিক্ত NaOBr অ্যামোনিয়ার সাহায়ে বিনন্ট করা হয়।

 $3NaOBr+2NH_3 = N_2 \uparrow + 3NaBr+3H_2O$ 

### 8. छाद्देशिनादेशधाद्माकार्यात्मान जथवा फिथित्यान

(Diphenylthiocarbazone or Dithizone) SC  $NH.NH.C_6H_5$   $N = N.C_6H_5$ 

ছোট পরীক্ষানলে 1 মি.লি. প্রশম অথবা লঘ্ব ক্ষারকীয় দূবণ নাও, কয়েক দানা KCN মেশাও, এবং তারপর <sup>2</sup> ফোটা বিকারক ঘোগ কর। 30 সেকেন্ড ঝাঁকালে সব্বজ বিকারক লাল হয়ে যায়।

সুবেদিতা—0·1 মাইকোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1: 1,250,000

विकासक मुनेष: 100 मि. लि. CCl4 अथवा CHCla मावत्क 2-5 मि.शा. ডিথিজোন। দবণ অবস্থায় রাখা যায় না।

মতবাঃ প্রশম অথবা ক্ষারকীয় দ্রবণে ইটের মত লাল জটিল লবণ তৈরী হয়। ভারী ধাত (Ag, Cu, Hg, Cd, Sb, Ni, Zn ইত্যাদি) বিদ্যা ঘটায় কিল্ড সায়ানাইড আয়নের উপস্থিতিতে বিদ্যু ঘটায় না। Zn-র জন্য অতিরিক্ত NaOH দবণ প্রয়োজন।

# ৪, 15. সারণী (উন-পরিমান): সিজভারশ্রেণীর ধাতৰ আয়নগুলির विद्रम्लयन

4 মি.লি. সেণ্ট্রিফউজ নলে 1 মি.লি. পরীক্ষণীয় দূবণ নাও এবং 8-4 ফোটা\* লঘু HCl যোগ করে মেশাও। অপকেন্দ্রণ কর। ত্রপার পিপেট দারা উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ অন্য একটি পরীক্ষানলে সরিয়ে নাও এবং এক ফোটা লঘু HCl মিশিয়ে দেখ আর অধঃক্ষেপণ হয় কিনা। যদি অধঃক্ষেপণ না হয়, দ্রবর্ণাটকে আলাদাভাবে রাখ। সেন্ট্রিফিউজ নলে অধঃ-ক্ষেপকে 5 ফোটা লঘু HCl দ্বারা ধুরে নাও এবং অপকেন্দ্রণ কর। উপরের স্বচ্ছ দূবণ সরিয়ে ফেলে দাও। অধঃক্ষেপের (1) মধ্যে থাকতে পারে PbCl₂, Hg₂Cl₂ এবং AgCl। 2 মি.লি. গ্রম জল যোগ কর এবং অধঃক্ষেপসহ নলটিকে ফুটনত জলগাহের মধ্যে 3-4 মিনিট রাখ এবং নাডতে থাক। তাডাতাডি অপকেন্দ্রণ কর। উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ কৈশিক ত্রপারের সাহায্যে অধঃক্ষেপ হতে পৃথক করে অন্য একটি সেন্ট্রিফউজ नत्म नाउ।

<sup>\*</sup> এই বইরের মধ্যে সমতা রাখবার জন্য সব সময়ই এক ফোটা = 0.0৫ মি.লি. ধরা হবে।

আধাকেপঃ  $Hg_2Cl_2$  ও AgCl থাকতে পারে। কিছ্ন অনুবভিত অবস্থার  $PbCl_2$  থাকতে পারে।  $PbCl_2$  পৃথক করার জন্য 1 মি.লি. গরম জল মেশাও, এবং অধ্যক্ষেপ সহ নলটি ফ্টেল্ড জলগাহের মধ্যে 2 মিনিট রাখ, তারপর অপকেন্দ্রন করে উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ ফেলে দাও। অধ্যক্ষপের মধ্যে 1 মি.লি. গরম লছ্ন  $NH_4OH$  মেশাও, নাড়, অপকেন্দ্রণ কর।

পাকতে পারে। <sup>2</sup> ফোঁটা CH<sub>8</sub>COONH<sub>4</sub> দূরণ এবং <sup>1</sup> ফোঁটা K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> দূরণ বোগ কর। হল্বদরর্গের PbCrO<sub>4</sub> অধঃক্ষেপ, লঘ্ব অ্যাসিটিক অ্যাসিডে অদূরণীয়। লেভ আছে।

অধ্যক্ষেপ (4):
কাল
(Hg +
NH<sub>2</sub>HgCl)
মারকারী আছে।

স্বচ্ছ দুবণ (3): লঘ্
HNO<sub>3</sub> যোগ করে
দুবণটি অ্যাসিডীয় কর
(\*)। সাদা AgCl অধ্যঃক্ষেপ।
সিলভার আছে।

মন্তব্য: (1), (2), (3) এবং (4) 189 প্তায় মন্তব্য দেখ।

# 8, 43. কপার এবং আর্সেনিক শ্রেণীর ধাতব আয়নগ্রেলর বিশেলবণ

 $0.3N ext{-HCl}$  দ্রবণ হতে  $H_2S$  বিক্লিয়ার ফলে এই দ্বই শ্রেণীর ধাতব আয়নগর্নলি সালফাইড অধ্যক্ষেপ দেয় (দ্রাব্যতা গ্রেফল দেয়)। আর্সেনিক, আ্যান্টিমনি ও টিন সালফাইডগর্নলি অ্যামোনিয়াম সালফাইড ও পটাসিয়াম হাইড্রোক্সাইড উভয় দ্রবণে দ্রবীভূত হয়ে য়ায়, কিন্তু বাকী ধাতব সালফাইডগর্নলি কার্যতঃ দ্রবীভূত হয় না। এই দ্রবণীয়তার উপর ভিত্তি করে II গ্রন্পের ধাতব আয়নগর্নলিকে দ্বই শ্রেণীতে.বিভক্ত করা হয়েছে। কপার শ্রেণীতে (IIA গ্রন্প) আছে মারকারী (ইক), লেড, বিসমাথ, কপার এবং ক্যাডিময়াম—এই পাঁচটি ধাতব আয়ন এবং আর্সেনিক শ্রেণীতে (IIB গ্রন্প) আছে আর্সেনিক, অ্যান্টিমনি ও টিন—এই তিনটি ধাতব আয়ন।

অ্যাসিডীয় অথবা ক্ষারকীয় দ্রবণ সর্বদাই লিটমাস কাগজ অথবা অন্য কেল
স্কুক ন্বারা দেখা উচিত।

8, 16. मात्रभी: क्यात टक्षभीत शास्त्र आह्मनगर्भाणत निरम्भमभ

নীচে রাখা ছোট বীকারে নাও, 5 মি.লি. হলুদ আমোনিয়াম সালফাইড দ্রবণ (থ) যোগ কর, 50—60° সে, তাপমান্তার থ—3 একটি ছাঁচালো কাচদশ্ডের সাহায়ে ছাঁকন কাগজ ছিদ্র করে সালফাইড অধঃক্ষেপ (1) অক্সমান্তার পাডিত জল ধারা ধ্রে মিনিট গরম কর এবং ছকি। লঘ্ $_{\star} (1:100) \, \, ({
m NH}_{\star})$ ুঁ ${
m S}_{\star}$  দূবণ দিয়ে অধ্যক্ষেপ একবার ধ্রে নাও।

समहत्मन: HgS, PbS, BisSa, CuS अवर CdS शाक्टा नारत। ज्यक्षत्मन अकि विकास नास, निम्नाहर, IIB श्राम शाद्य । ভারপর 5 মি.সি. মত লঘু (1:3) HNOs (3) মেশাও, করেক মিনিট গরম করে ফোটাও, ছকি, এবং बक्टे, छल भित्र ध्रुत्त नाख।

প্রিয়ত্ত: Bis+, Cus+ এবং Cd2+ আন্তন থাকতে পারে। অতিরিক্ত পরিমাধে ख शः एक भः সা দা| भीश्रद्याङ्गः  $Cu^2+$  এবং  $Cd^2+$  आज्ञन थाक्छ भाउि  $\{Bi(OH)_3\}$  छल भित्र | यिन वर्षयेन द्य, जाद्दल  $Cu^2+$  थाक्ट्य ना। छथन যদি পরিস্রত্, নীল বর্ণের হয়, তাঁহলে পরিস্রত্তকে যদি অধঃক্ষেপণ হয় তাহলে বুঝতে হবে লেড আছে। তখন সমগ্র পরিষ্ণতের মধ্যে লাঘু, H<sub>3</sub>SO<sub>4</sub> (4) भीत्रस्र, नितः नम्, H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + C<sub>2</sub>H<sub>6</sub>OH मिभितः तम् भाम PbSO<sub>4</sub> ज्यक्षत्कम् इम्न किना। মিশিয়ে ধুম-প্রকোপ্টে (fume chamber) গাঢ় কর ঘতক্ষণ পর্যনত না প্রগাঢ় সাদা ধুম নিগতি হন্ন। Cd2+-ज छना मजाम्ति Hs यात्रा भ्रतीका क्ता ঠাত্য কর, জল মিশিরে লঘু কর এবং ছাক। একট, জল দিরে অধংক্ষেপ শুরে নাও। দু ভাগে ভাগ করঃ (i) এক ভাগে NH,OH (5) মেশাও এবং ছবি । ट्रमाण्डिया कोजाइटे प्रवन অষঃক্ষেপের উপর চাল । ধুরে নাও, তারপর भीवस्ड,: Pb(NO<sub>8</sub>)2, Bi(NO<sub>8</sub>)8, CH, COOH त्य भा ७ जन्नभन्न K2CrO, प्रवण 医我们 如此 যোগ কর। হল,দবণের NH, দ্ৰবণে দ্ৰবীভূত কর, কয়েক ফোটা লঘ, (PbSO4) 1 CH3COO-| HgS) | 和 中 可 | HC| क्रवर Br2 प्रदन (क्रनीय़) ধুবীভূত কর। গরম করে অতিরিক্ত Br2 তাড়িয়ে म्बन रक्षीं त्कीं विशिष्ट कल मिशि विकात्रक कानाक श्र বোগ কর। সাদা অধঃ-ज ि जि क विश्वत्र SnCl2 नाउ । তারপর

 $Cu(NO_s)_2$  এবং  $Cd(NO_s)_2$  थाकछ भारत। সামান্য भीं क्रमां ধাতৰ আয়ুন -

न्नष्ट जम्बा ना इश्वा नर्यन्छ रम्गी स्मिणि मध् KCN स्वन स्थान अथन H2S हामिष्ठ कड़ा। (#) অপর ভাগের নীল 2014 (7)

9

त्र व

তারশর ियमि

আসিডীয় কর, K, Fe (CN) 6

СН3СООН

(A)

अयुद्धिक्रम् का न

(6) । नानार Cu<sub>2</sub>Fe (CN) <sub>6</sub>

**দশ্ভব্য ঃ** (1) HgS, PbS, Bi<sub>2</sub>S<sub>8</sub>, CuS এবং CdS লঘ্ HCl দূবলে অদ্রবণীয়।

- (2) HgE+PbS+Bi<sub>2</sub>S<sub>8</sub> +CuS+CdS ———→ বিক্লিয়া হয় না।
- (3) HgS+HNO3 (1:3) → বিক্লিয়া হয় না। HNO3 (1:3) PbS+Bi2S8+CuS +CdS ———→ নাইট্রেট দ্রবণ
  - (4) Pb<sup>2+</sup>+SO<sub>4</sub><sup>2-</sup> =Pb SO<sub>4</sub> ↓
    Bi (NO<sub>3</sub>) <sub>3</sub>+Cu (NO<sub>3</sub>) <sub>2</sub>+Cd(NO<sub>3</sub>) <sub>2</sub> → সালফেট দূবণ
- (5)  $Bi^{8+}+3OH^{-} = Bi (OH)_{8} \downarrow$   $\cdot NH_{4}OH$   $Cu^{2+}+Cd^{2+} \longrightarrow [Cu (NH_{8})_{4}]^{2+}$   $+[Cd (NH_{8})_{4}]^{2+}$ 
  - (6)  $[Cu (NH_3)_4]^{2+}+4CH_3COOH$ =  $Cu^{2+}+4NH_4++4CH_3COO 2Cu^{2+}+[Fe (CN)_6]^{4-} \rightleftharpoons Cu_2Fe (CN)_6 \downarrow$
- (7)  $2 \left[ Cu \left( NH_3 \right)_4 \right]^{2+} + 10CN^{-}$   $\rightleftharpoons 2 \left[ Cu \left( CN \right)_4 \right]^{3-} + \left( CN \right)_2 + 4 NH_3$   $\left[ Cu \left( CN \right)_4 \right]^{3-} + H_2S \rightarrow \text{ foliation $z$; an } 1$   $\left[ Cd \left( NH_3 \right)_4 \right]^{2+} + 4CN^{-} \rightleftharpoons \left[ Cd \left( CN \right)_4 \right]^{2-} + 4 NH_3$   $\left[ Cd \left( NH_3 \right)_4 \right]^{2-} + H_2S + 2 NH_3$   $= CdS \downarrow + 4 CN^{-} + 2 NH_4 + 2 N$
- 8, 44.  $Hg^{2+}$ , মারকারী (ইক) আয়নের বিক্রিয়া  $HgCl_2$  দ্রবণ ব্যবহার কর:
- 1.  $H_2S$ : প্রথমে সাদা, তারপুর যথান্ধমে হল্দে, বাদামী এবং সর্বশেষে কাল HgS অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় [মারকারী (আস) হতে পার্থক্য]।

$$3 \text{ HgCl}_2+2\text{H}_2\text{S} = \text{HgCl}_2.2\text{HgS} \downarrow +4 \text{ HCl}$$

(সাদা) HgCl<sub>2</sub>,2HgS+H<sub>2</sub>S = 3HgS ↓ +2HCl (কাল)

লঘ্ন  $HNO_3$ , ক্ষারকীয় হাইড্রোক্সাইড এবং  $(NH_4)_2S_x$  দ্রবণে HgS অদুবণীয়, কিন্তু অম্পুরাঙ্গে HgS দুবণীয়।

 $HgS+2Cl = HgCl_2+S$ জারমান 2. NaOH **দ্রবণ ঃ** প্রথমে লালাভ-বাদামী, অতিরিক্ত বিকারকে হল্দ্র HgO অধঃক্ষেপ।

 $HgCl_2+2NaOH = HgO+2NaCl+H_2O$ 

3.  $NH_2OH$ : সাদা  $NH_2HgCl$  অধ্যক্ষেপ [মারকারী (আস্) হতে পার্থক্য]।  $Hg(NH_2)Cl$ -কে "অগলনীয় শ্বেত অধ্যক্ষেপ" বলে।

 $HgCl_2+2NH_3 = Hg(NH_2)Cl+NH_4Cl$ 

4. KI দূৰণ: হল্দ থেকে লাল  $\mathbf{HgI}_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দূবণীয়।

 $\begin{array}{ll} HgCl_2 + 2KI &= HgI_2 + 2KCl \\ HgI_2 + 2KI &= K_2 \left[ HgI_4 \right] \end{array}$ 

ঐ জটিল দ্রবণ KOH মাধ্যমে Nessler's বিকারক হিসাবে খ্যাত এবং দ্রবণে অ্যামোনিয়ার উপস্থিতি নির্ধারণ করে।

5. কপার (তামা)ঃ ঝকঝকে তামার পাত  $HgCl_2$  দ্রবণে কিছ্মুক্ষণ রাখলে ছাই রঙের পাতলা মারকারীর আবরণ পড়ে, ঘষলে সাদা র্পোর (Silver) মত চক্ করে।

 $HgCl_2+Cu = Hg \downarrow +CuCl_2$ 

6.  $\operatorname{SnCl}_2$  দূরণ: প্রথমে সাদা  $\operatorname{Hg}_2\operatorname{Cl}_2$  অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে কাল চে হয়ে যায়।

 $2 \text{HgCl}_2 + \text{SnCl}_2 = \text{SnCl}_4 + \text{Hg}_2 \text{Cl}_2 \downarrow$  (त्रापा)  $\text{Hg}_2 \text{Cl}_2 + \text{SnCl}_2 = \text{SnCl}_4 + 2 \text{Hg} \downarrow$ 

(কাল)

রঙীনদাগ পরীক্ষাঃ বিন্দ্র বিক্রিয়া কাগজে এক ফোঁটা পরীক্ষণীয় দূবণ নাও, এক ফোঁটা অ্যানিলিন  $(C_6H_5NH_2)$  ও এক ফোঁটা  $SnCl_2$  দূবণ মেশাও। মারকারীর কাল দাগ পাওয়া যাবে।

সুবেদিতা—1 মাইকোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:50,000

विकासक स्वा : शाह HCl-a 5% SnCl2

মঙ্করঃ বেশী পরিমাণ  $\mathbf{A}\mathbf{g}$  থাকলে বিঘা ঘটায়। অ্যানিলিন  $\mathbf{p}\mathbf{H}$  ঠিক ফ্রান্থে।

7. কোৰান্ট জ্যাসিটেট জ্যামোনিয়াম থায়োসায়ানেট: মারকারী (II) লবণের দ্রবণে গাঢ় কোবান্ট জ্যাসিটেট ও কিছ্ম কঠিন  $NH_4CNS$  মেশালে গাঢ় নীল বর্ণের  $CO[Hg(CNS)_4]$  কেলাস পাওয়া য়য়  $\iota$ 

স্ক্রে পরীকা: স্পট প্লেটে (Spot plate) এক ফোটা পরীক্ষণীয় দূবণ নাও, বধান্তমে কয়েকটি NHLCNS কেলাস ও কিছু কঠিন কোবালট অ্যাসিটেট মেশাও। নীল রঙ পাওয়া যাবে। সুবেদিতা—0.5 মাইকোগ্রাম। গাড়েছ সীমা—1:100,000

8, 45. Bi<sup>8+</sup>, विनवाध आव्यत्व विकिया

 $Bi(NO_3)_3$   $5H_2O$  দূবণ ব্যবহার কর। ঘোলাটে হলে কিছ্  $HNO_3$  মিশিরে নাও:

1.  $H_2S_2$  গাঢ় বাদামী  $Bi_2S_3$  অধ্যক্ষেপ, ঠাণ্ডা লঘ্ অ্যাসিড ও  $(NH_4)_2S_x$  দূবণে অদূবণীয়, উত্তপ্ত লঘ্  $HNO_3$  ও উত্তপ্ত গাঢ় HCl-এ দূবণীয়।

 $2Bi(NO_3)_3 + 3H_2S = Bi_2S_3 \downarrow +6HNO_3$ 

- 2. NH4OH: সাদা ক্ষারকীয় লবণের অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অদুবণীয়।
- 3. NaOH দূৰণ: ঠাণ্ডা অবস্থায় সাদা  ${\bf Bi}({\bf OH})_3$  অধ্ঃক্ষেপ, ফোটালে হল্মদ হয়ে থায়।

Bi  $(NO_3)_3+3NaOH = Bi (OH_3 \downarrow +3NaNO_3 Bi (OH)_8 = BiO.OH+H_2O$ 

4. KI **দূৰণ ঃ** গাঢ় বাদামী  $BiI_3$  অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দূবণীয়।  $Bi\ (NO_3)_3 + 3KI = BiI_3 \downarrow + 3KNO_3$   $Bil_3 + KI \rightleftharpoons K\ [BiI_4\ ]$  .

5. সোডিয়াম দ্টানাইট প্রবশঃ ঠাণ্ডা অবস্থায় স্ক্রে কাল  ${f Bi}$  কণিকার অধ্যক্ষেপ।

2Bi (NO<sub>8</sub>)  $_3+6$ NaOH+3Na $_2$ SnO $_2$ = 2Bi  $\downarrow +3$ Na $_2$ SnO $_3+6$ NaNO $_3$ 

বিকারক দূরণ:  $SnCl_2$  দূরণে NaOH দূরণ মেশালে প্রথমে সাদা অধ্যক্ষেপণ হয়, অতিরিপ্ত NaOH মেশালে অধ্যক্ষেপ যখন সবেমাত্র দূর্বীভূত হয়, তখন ঐ দূরণকে বিকারক দূরণ হিসাবে কাব্দে লাগানো হয়।

 $SnCl_2+2NaOH = Sn (OH)_2 + 2NaCl$  $Sn (OH)_2+2NaOH = Na_2SnO_2+2H_2O$ 

मण्डन: Ag, Cu এवर Hg विष्य चणेता।

6. কল : যখন এক অথবা দুই ফোটা বিসমাথ লবণের দুবণ এক বীকার জলে ফেলা হয় তখন অনুরূপ কারকীয় লবণের সাদা অধ্যক্ষেপ দেকবং দ্বে জ্যোতি) পাওয়া যায়। এই অধ্যক্ষেপ টারটারিক অ্যাসিড (Sb³+ হতে পার্থক্য) ও কারকীয় হাইড্রোক্সাইডে (Sn²+ হতে পার্থক্য) অদুবণীয়, কিন্তু থনিজ লঘ্ অ্যাসিডে দুবণীয়।

 $\dot{B}i (NO_8)_8 + H_2O \rightleftharpoons (BiO) NO_8 + 2HNO_8$ 

7. शास्त्राहेफेनिक्का  $(NH_2 \cdot CS, NH_2)$  । लघ्  $HNO_9$ -त উপস্থিতিতে গাঢ় হল্দ রঙ। স্পট প্লেটে অথবা বিন্দ্র বিক্রিয়া কাগজে এই পরীক্ষা করা যায়।

স্বেদিতা—6 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:30,000 বিকারক দ্রবণ: 10% জলীয় দ্রবণ।

মান্তব্য: Hg(I), Ag, Sb, Fe(III) এবং Cr(VI) বিখা ঘটায়।

 $8, 46. \, \mathrm{Cu}^{2+}$ , কিউপ্রিক আয়নের বিক্রিয়া

CuSO<sub>4</sub>, 5H<sub>2</sub>O দ্রবণ ব্যবহার কর:

1.  $H_2S$ : কাল CuS অধঃক্ষেপ, KOH,  $(NH_4)_2Sn$  ও উষ্ণ লঘ্,  $H_2SO_4$ -এ অদূবণীয়, উষ্ণ লঘ্ন  $HNO_3$  ও KCN দ্রবণে দ্রবণীয়।

 $CuSO_4+H_2S = CuS \downarrow +H_2SO_4$   $3CuS+8HNO_3 = 3Cu (NO_3)_2+2NO+3S+4H_2O$  $2CuS+9KCN = 2K_3 [Cu (CN)_4]+K_2S+KCNS$ 

 $^\circ$ 2. NaOH দ্বব : হাল্কা নীল  $Cu(OH)_2$  অধঃক্ষেপ, অতিরিম্ভ বিকারকে অদূবণীয়, কিন্তু টারটারিক অ্যাসিডে দূবণীয়। অধঃক্ষেপ উত্তপ্ত করলে কাল হয়ে ঘায়।

 $CuSO_4+2NaOH = Cu (OH)_2 \downarrow +Na_2SO_4$   $Cu (OH)_2 = CuO+H_2O$ কাল

3. NH4OH: ক্ষারকীয় লবণের ফিকে নীল অধঃক্ষেপ, অতিরিম্ভ বিকারকে গাঢ় নীল টেট্রাঅ্যামিনকিউপ্রিক সালফেট দ্রবণ পাওয়া যায়।

2 CuSO<sub>4</sub>+2NH<sub>4</sub>OH = CuSO<sub>4</sub>.Cu (OH)  $_2 \downarrow$  + (NH<sub>4</sub>)  $_2$ SO<sub>4</sub> CuSO<sub>4</sub>.Cu (OH)  $_2$ +6NH<sub>4</sub>OH+ (NH<sub>4</sub>)  $_2$ SO<sub>4</sub> = 2 [ Cu (NH<sub>2</sub>)  $_4$  ] SO<sub>4</sub>+8H<sub>2</sub>O

4 K<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>] দূরণঃ বাদামী কিউপ্রিক ফেরোসায়ানাইডের অধঃ-

 $2\text{CuSO}_4+\text{K}_4\left[\text{Fe}\left(\text{CN}\right)_6\right]=\text{Cu}_2\left[\text{Fe}\left(\text{CN}\right)_6\right]\downarrow+2\text{K}_2\text{SO}_4$ 5. KI দূৰণ: মৃত  $I_2$  সহ সাদা  $\text{Cu}_2I_2$  অধ্যক্ষেপ। মৃত  $I_2$  অতিরিভ বিকারকে দ্রবীভূত হয়ে বাদামী দূরণ তৈরী করে।

 $2CuSO_4 + 2KI = Cu_2I_2 \downarrow +I_2 + K_2SO_4$ 

6. KCN দ্রবণ: পীতাভ-সব্,জ  $Cu(CN)_2$  অধ্যক্ষেপ, দ্রুত বিযোজিত হয়ে CuCN ও  $(CN)_2$  গ্যাস তৈরী করে। অতিরিম্ভ বিকারকে CuCN দ্রবীভূত হয়ে জটিল পটাসিয়াম কিউপ্রো-সায়ানাইড তৈরী করে। এই পরীক্ষাটি  $NH_4OH$ -এর উপস্থিতিতে করা উচিত, নতুবা অতিবিষাম্ভ  $C_2N_2$  গ্যাস বের হবে।

 $\begin{aligned} &2\text{CuSO}_{4} + 4\text{KCN} = 2\text{Cu (CN)}_{2} \downarrow + 2\text{K}_{2}\text{SO}_{4} \\ &\text{Cu (CN)}_{2} = \text{CuCN} + \frac{1}{2} \text{(CN)}_{2} \\ &\text{CuCN} + 3\text{KCN} \rightleftharpoons \text{K}_{8} \left[ \text{Cu (CN)}_{4} \right] \\ &\text{C}_{2}\text{N}_{2} + 2\text{NH}_{4}\text{OH} = \text{NH}_{4}\text{CN} + \text{NH}_{4}\text{CNO} + \text{H}_{2}\text{O}. \end{aligned}$ 

# 7. α-বেনজোয়িন অক্সাইন অথবা কুপ্রোন।

 $\{C_6H_5\cdot CHOH\cdot C\ (=NOH)\cdot C_6H_5\}$  ু ক্ষীণ অ্যাসিডীয় কপার দ্রবণ এক ফোঁটা বিন্দু বিক্রিয়া কাগজে নাও, এক ফোঁটা 10% সোডিয়াম পটাসিয়াম টারট্রেট ( $Rochelle\ salt$ ) দূরণ মেশাও, তারপর এক ফোঁটা বিকারক দ্রবণ যোগ কর এবং  $NH_3$  গ্যাসের উপর কাগজটিকে ধর। সব্দুজ রঙের দাগ পাওয়া যাবে।

সূবেদিতা— $0\cdot 1$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:500,000

বিকারক দূবণঃ 5 গ্রাম lpha-বেনজোয়িন অক্সাইম 100 মি.লি. 95% অ্যাল-কোহলে দ্রবীভূত কর।

মশ্তব্যঃ কপার বেনজোয়িন অক্সাইমের সব্দ্রজ অধ্যক্ষেপ, অ্যামোনিয়াটারট্রেট দ্রবণে দ্রবণীয়। অ্যামোনিয়া-টারট্রেট মাধ্যম কপারের জন্য বিশেষ বিকারক হিসাবে নির্দিশ্ট।

8. জ্যামোনিরাম মার্রকিউরি-থারোসারানেট,  $\{(NH_4)/(Hg(CNS)/1)\}$  ঃ একটি স্পট প্লেটে এক ফোটা অ্যাসিডীয় কপার দ্রবণ নাও, এক ফোটা 1%

জিংক অ্যাসিটেট দূবণ ও এক ফোঁটা বিকারক দূবণ মেশাও। জটিল কপার লবণের সহ অধ্যক্ষেপণের জন্য অধ্যক্ষিপ্ত জিংক মার্রাকিউরী-থারোসায়ানেট বেগ্রনী রঙের দেখায়  $\{ \text{সহ-অধ্যক্ষেপণ } Zn[Hg(CNS)_4] + Cu[Hg(CNS)_4] \}$ ।

স্বেদিতা— $0\cdot 1$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:500,000 বিকারক দ্রবণ: 9 গ্রাম  $NH_4CNS$  এবং 8 গ্রাম  $HgCl_2$  100 মি.লি. জলে দ্রবীভূত কর।

মশ্ভব্য ঃ  $Zn^{2+}$  অথবা  $Cd^{2+}$  আয়নের উপস্থিতিতে গাঢ় বেগ $\sqrt{n}$ নী রঙের কেলাস তৈরী হয়।  $Co^{2+}$ ,  $Ni^{2+}$  এবং  $Fe^{3+}$  আয়ন বিদ্যা ঘটায়, তবে  $NH_4F$  মেশালে  $Fe^{3+}$  আয়নের বাধা অপসারিত হয়।

9. রুবিয়ানিক অ্যাসিড (অথবা ডাইথায়ো অক্সামাইড),  $(H_2N-C-C-NH_2)$ :

|| || s s

প্রশম পরীক্ষণীয় দূবণ এক ফোঁটা বিন্দর্বিক্রিয়া কাগজে নাও,  $NH_3$  গ্যাসের উপর কাগজটি ধর, তারপর এক ফোঁটা বিকারক দূবণ মেশাও। একটি সব্রজ-কাল দাগ পাওয়া যাবে।

স্ক্রেদিতা— $0 \cdot 01$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:2,500,000

বিকারক প্রবণ: 95%  $C_2H_5OH$  দ্রাবকে 0.5% র্ন্বিয়ানিক অ্যাসিড মেশাও। প্রতিদিন টাটকা তৈরী করে নিতে হয়।

মুক্তব্য ঃ অ্যামোনীয় মাধ্যমে সব্ $_{f w}$ -কাল কপার র্নবিয়ানেট,  $Cu\{C(=NH)S\}_2$  অধ্যক্ষেপ, সোডিয়াম টারট্রেট দ্রবণে অদ্রবণীয়, কিন্তু KCN দ্রবণে দূরণীয়।  $Hg^{2+}$ ,  $Co^{2+}$ ,  $Ni^{2+}$  বিদ্যু ঘটায়।

8, 47.  $Cd^{2+}$ , ক্যাডিনিয়াম আয়নের বিক্রিয়া  $SCdSO_4$ ,  $SH_2O$  দ্রবণ ব্যবহার কর,

1.  $H_2S$ : নিদ্দা গাঢ়ত্ব মাত্রার্ HCl দ্রবণে  $(0\cdot25N)$  হল্ম্ CdS অধঃক্ষেপ, উচ্চ গাঢ়ত্ব মাত্রার HCl দ্রবণে দ্রবণীয় (বিপরীত বিক্লিয়া), কিন্তু KCN দূরণে অদূরণীয় (কপার হতে পার্থক্য)।

 $CdSO_4+H_2S \rightleftharpoons CdS \downarrow +H_2SO_4$ 

(বিশদ আলোচনার জন্য দ্বিতীয় অধ্যায়, দ্রাব্যতা গ্রেফল দেশ।)

2. NaOH দূরণঃ সাদা Cd (OH)2 অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অদুবণীর।

 $CdSO_4+2NaOH = Cd(OH)_2 \downarrow +Na_2SO_4$ 

3.  $NH_4OH$ : সাদা  $Cd(OH)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবণীয় ( $Pb^{2+}$  এবং  $Bi^{3+}$  হতে পার্থক্য)। দ্রবণীয় জটিল লবণ টেট্রা অ্যামিন ক্যাডমিয়াম সালফেট তৈরী হয়।

 $CdSO_4+2NH_4OH = Cd (OH)_2 \downarrow + (NH_4)_2SO_4$   $Cd (OH)_2+(NH_4)_2SO_4+ 2NH_4OH = [Cd (NH_8)_4]_4$  $SO_4+4H_4OH$ 

4. KCN দূবণ: সাদা  $Cd(CN)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবীভূত হয়ে জটিল লবণ পটাসিয়াম ক্যাডমি-সায়ানাইড তৈরী করে। এখন ঐ দ্রবণে  $H_2S$  চালিত করলে জটিল লবণ বিয়োজিত হয়ে হল্ম্ CdS অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।

CdSO<sub>4</sub>+2KCN = Cd (CN)  $_2$ ↓ + $K_2$ CO<sub>4</sub>
 Cd (CN)  $_2$ +2KCN =  $K_2$  [ Cd (CN)  $_4$  ]
  $K_2$  [ Cd (CN)  $_4$  ]+ $H_2$ S = CdS ↓ +2KCN +2HCN
(তৃতীয় অধ্যায় 3,1 পরিছেদ দেখ)

 $NH.NH.C_6H_4.NO_2$  (4)

5. ডাইনাইট্রো-p-ডাইফিনাইল কার্বাজাইড (CO NH.NH.CaH4.NO2 (4)

স্পটপ্রেটে এক ফোঁটা পরীক্ষণীয় দ্রবণ নাও, এক ফোঁটা 10% NaOH দ্রবণ ও এক ফোঁটা 10% KCN দ্রবণ মেশাও, তারপর এক ফোঁটা বিকারক দ্রবণ ও দ্র্-ফোঁটা 40% HCHO দ্রবণ যোগ কর। বাদামী অধ্যক্ষেপ, শীঘ্র সব্জ্ব-নীল হয়ে ঘায়। পাশাপাশি শ্রা (Blank) পরীক্ষা করা প্রয়োজন।

স্বেদিতা—0.8 মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:60,000 বিকারক দ্রবণ:  $C_2H_5OH$  দ্রাবকে 0.1% বিকারক মেশাও। মুক্তবা:  $Cu^{2+}$  আয়ুন বেশী থাকলে KCN ও HCHO উভয়ের পরিমাণ বৃদ্ধি করতে হবে।

### 2-3 মি.লি. $2\mathrm{N-KOH}$ দ্ৰবণ (\*) সালাফাইড অধ্যক্ষেপে (1) নাও এবং মাঝে মাঝে নাড়তে নাড়তে ফ্ৰন্ট্ৰুড জনাগাহে 3 মিনিট 8, 17. माजनी (छन-मीनमान): कभात्र हमनीत शास्त्र चात्रनग्रांगत निरंधायन গরম কর $(\dagger)$ । $\delta$ ফোটা সম্পন্তে $H_2 S$ জল $( \dot{b} \dot{b} \dot{c}$ কা তৈরী) মেশাও এবং অপকেদুল কর।

শ্বাছ দ্রবদঃ IIB গ্র.্থ থাকতে পারে।	8, 20 সারণী (উন- পরিমাণ) দেখ।		**	
2 मि.नि. नच् (1:3) HNOs	<sup>+</sup> থাকতে গারে। অতিরিক্ত দুল কর।	মি.লি. স্বচ্ছ দুৰ্ণঃ Cu <sup>++</sup> রম কর এবং Cd <sup>2+</sup> প্রাক্তে	भारत 8,16 माझभी	ক্ষা । খা ।
, PbS, Bi <sub>2</sub> S <sub>3</sub> , CuS এবং CdS থাকতে পারে। 2 মি.লি. লঘ্ <sub>ন</sub> (1:3) HNO <sub>8</sub> বিশৃত্ব । । । । । । । । । । । । । । । । । । ।	পৰ্যন্ত দ্ৰবৰঃ $\mathrm{Pb}^{2+}$ , $\mathrm{Bi}^{2+}$ , $\mathrm{Cu}^{2+}$ ও $\mathrm{Cd}^{2+}$ বাক্ পরিযাণ গাঢ় $\mathrm{NH}_{\epsilon}\mathrm{OH}(4)$ মেশাও এবং অপকেন্দ্রণ কর।	ভাষঃক্ষেপ $: Bi^3+$ এবং $Pb^2+$ থাকতে পারে। $%$ মি.লি. $NaOH$ দূবণ $%$ মি।শিয়ে জলগাহে $%$ মিনিট গরম কর	এবং অপকেনুগ কর।  আমা মা মা মানা মানা মানা মানা মানা মানা	জল দিয়ে ধুরে নাও। 8, থাকতে পারে। (Bi(OH) 3)। এক মি.লি. বেনজিজিন অথবা ডিখি-
<b>प्यशःकन</b> (2): HgS, PbS, (3) स्त्रणाङ, क्लाशाङ्	15 d	प्रमृताह । यह (क्षा : क्षा :	हिं इस्	were (B)

st फोनाস সালফাইড ( ${
m SnS}$ ) m 2N-KOH দ্ৰবেণে সম্পূৰ্ণব্ন্পে দ্ৰবীভূত হয় না। যদি  ${
m Sn}({
m II})$  অবস্থায় থাকে, তাহলে  ${
m H}_{
m s}{
m O}_{
m s}$  पाता প্ৰথমে कान्निष्ठ करत्र निराध श्रत्।

कल पिरत्र ४,८त्र नाछ। ८, एकान दिकात्रक घाता लाएज 16 मात्रवी जन,यात्री भत्रीक्का) উপস্থিতি প্রমাণ কর। † मानेबान! KOH जावता NaOH हिएथ नागतन हिन नके इत्त्र यात्र। मायात्रभछः ज्यक्षत्रका घथन KOH स्वन मह छेन्छ क्या हम, দ্রবণ ছিট্কে আসার সম্ভাবনা থাকে। সেজন্য মিশ্রণটি সর্বদাই নাড়তে নাড়তে ধ্ম প্রকোপে উত্তপ্ত করা উচিত। উত্তপ্ত করার সময় বীকারের উপর চোখ নিরে খাওয়া উচিত নয়।

### मन्डवा: (1) এবং (3)-র জন্য 197 প্রভার মন্তব্য দেখ।

(2) HgS+PbS+Bi<sub>2</sub>S<sub>3</sub> +CuS+CdS ——→ বিভিন্ন হয় না।

(4)  $Bi^{8}++3OH^{-} \rightarrow Bi (OH)_{8} \downarrow$   $Pb^{2}++2OH^{-} \rightarrow Pb (OH)_{2} \downarrow$  $NH_{4}OH$ 

 $Cu^{2+}+Cd^{2+} \longrightarrow [Cu(NH_8)_4]^{2+}+[Cd(NH_8)_4]^{2+}$ 

(5) Pb (OH) 2+2NaOH = Na2PbO2 +2H2O Bi (OH) 3+NaOH → विक्रिया द्या ना।

8, 18. সারণী: আর্সেনিক শ্রেণীর ধাতৰ আয়নগ্রেলর বিশ্লেষণ IIA গ্রন্থের পরিস্তর্তের মধ্যে থাকতে পারে  $(NH_4)_8$   $AsS_4$ .  $(NH_4)_8$   $SbS_4$  এবং  $(NH_4)_8$   $SnS_8$  (1)। একট্র জল মিশিয়ে লঘ্র কর, এবং সামান্য বেশী লঘ্র HCl যোগ কর (2), গরম কর, ছাঁক এবং  $H_2S$ -জল দিয়ে ধ্রে নাও। পরিস্তর্ত ফেলে দাও। এখন অধ্যক্ষেপের মধ্যে থাকতে পারে  $As_2S_5$ ,  $As_2S_8$ ,  $Sb_2S_5$ ,  $Sb_2S_3$ ,  $SnS_2$  এবং S(\*)।  $\beta-10$  মি.লি. গাঢ় HCl মিশিয়ে (3) অধ্যক্ষেপ ফোটাও, জল মিশিয়ে লঘ্র কর এবং ছাঁক।

ভাষঃক্ষেপ: As<sub>2</sub>S<sub>3</sub> এবং | /অথবা As<sub>2</sub>S<sub>5</sub> থাকতে 3—5 মি.লি. গরম ও লঘু NH4OH মিশিয়ে অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত কর, প্রয়োজন হলে ছে'কে নাও. 5 মি. লি. 3%  $H_2O_2$ মিশিয়ে গ্রম কর। আর্সেনাইট জারিত হয়ে আর্সেনেট হবে। কয়েক মি.লি. Mg (NO<sub>8</sub>) 2 দ্বৰ ষোগ কর নাড এবং অপেক্ষা কর। ञाजा  $Mg(NH_4)AsO_4 \cdot 6H_2O$ কেলাসিত অধঃক্ষেপ। আপেনিক আছে। AgNO<sub>8</sub> দ্রবণ মিশিরে প্রনরায় আসেনিকের উপস্থিতি প্রমাণ কর।

পরিস্রাত: [SbCl4] — এবং [SnCl6]2— থাকতে পারে। দুই ভাগে ভাগ কর:

(i) এ কাং শে ল ঘ্র
NH4OH মি শি য়ে
সবেমার ক্ষারকীয় কর,
3-4 গ্রাম কঠিন অক্সালিক অ্যাসিড (4)
মেশাও, গরম কর এবং
H2S চালিত কর।
কমলা রঙের Sb2S3
অধ্যক্ষেপ।
আ্যান্টিমনি আছে।

গে ভাগ কর ঃ

(ii) অপরাংশ আংশিক
প্রশামত করে এবং তাতে
কি ছু বিশুদ্ধ লো হার
কুচি (5) মিশিরে চ
মি নি ট গরম কর—

SnCl4 বিজারিত হয়ে

SnCl2 হবে, ছাঁক এবং

HgCl2 দ্রবণ যোগ কর।

সাদা Hg2Cl2 অধঃক্ষেপ।

ভিন আছে।

<sup>\*</sup> বদি IIA গ্রুপ অনুপশ্বিত থাকে, এখান থেকে কাজ আরম্ভ কর।

স্পতব্যঃ (1) আসেনিক, অ্যান্টিমনি ও টিনের সালফাইড লবণগ্রিল লঘ্ন HCl দ্রবলে অন্তবলীয় কিন্তু গরম অবস্থায়  $(NH_4)_2S_x$  দ্রবলে দ্রবীভূত হয়ে জটিল থায়োলবল তৈরী করে।

As<sub>2</sub> S<sub>3</sub>+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = 2 (NH<sub>4</sub>) <sub>8</sub>As S<sub>4</sub>+S 
$$\downarrow$$
  
As<sub>2</sub> S<sub>5</sub>+3 (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = 2 (NH<sub>4</sub>) <sub>3</sub>AsS<sub>4</sub>+3S  $\downarrow$   
Sb<sub>2</sub> S<sub>3</sub>+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = 2 (NH<sub>4</sub>) <sub>3</sub> Sb S<sub>4</sub>+S  $\downarrow$   
SnS+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub> SnS<sub>3</sub>

(2) এই থায়োলবণগর্নি HCl-র উপস্থিতিতে বিয়োজিত হয়:

$$2 (NH_4)_8 As S_4 + 6HC1 = As_2 S_5 \downarrow + 3H_2 S + 6NH_4 C1$$
  
 $As_2 S_5 = As_2 S_3 \downarrow + 2S \downarrow$   
 $2 (NH_4)_8 SbS_4 + 6HC1 = Sb_2 S_5 \downarrow + 3H_2 S + 6NH_4 C1$   
 $(NH_4)_2 SnS_3 + 2HC1 = SnS_2 \downarrow + H_2 S + 2NH_4 C1$ 

- (3)  $\mathbf{As_2S_5} + \mathfrak{nlip} \ \mathbf{HCl} \to \mathbf{falsa}$  হয় না  $\mathbf{SnS_2} + \mathbf{Sb_2S_5} + \mathfrak{nlip} \ \mathbf{HCl} \to \mathbf{series}$  কোনোযোগের দ্রবণ
- (4) প্রশম অথবা সবেমাত্র ক্ষারকীয় টিন দ্রবণ অক্সালিক অ্যাসিডের সাথে স্থায়ী জটিল লবণ তৈরী করে এবং  $H_2S$ -র সাথে তখন বিক্রিয়া হয় না। অন্যাদিকে অ্যান্টিমনি অস্থায়ী জটিল লবণ তৈরী করে এবং  $H_2S$ -র সংস্পর্শে বিয়োজিত হয়ে কমলা রঙের অধ্যক্ষেপ দেয়।
  - (5)  $[SnCl_6]^{2-}+Fe := [SnCl_4]^{2-}+Fe^{2+} 2Cl^{-}$   $[SnCl_4]^{2-}+2HgCl_2 := [SnCl_6]^{2-}+Hg_2Cl_2 \downarrow$   $[SnCl_4]^{2-}+Hg_2Cl_2 = [SnCl_6]^{2-}+2Hg \downarrow$  $[ShCl_4]^{-}+Fe := Sb \downarrow +[FeCl_4]^{-}$

### 8, 19. সারণী: আর্মেনিক শ্রেণীর ধাতৰ আয়নগর্যার বিশ্লেষণ বাদ KOH দ্রবণ মিশিরে IIA এবং IIB গ্রন্থ পৃথক করা হয়, তাহলে IIA গ্রন্থের পরিস্রন্তের (1) মধ্যে KAsO2, KAsS2, KSbO2, KSbS2, K2SnO3, K2SnS3 এবং কিছ্ KHgS2 থাকতে পারে। সাবধানে গাঢ় HCl ফোটা ফোটা মেশাও বতক্ষণ না দ্রবণটি অ্যাসিডীয় হচ্ছে। H2S চালিত করে সালফাইড অধ্যক্ষেপণ (2) সম্পূর্ণ কর। অধ্যক্ষেপণ হলে ব্রুকতে হবে HgS, As2S3, Sb2S3 এবং SnS2 থাকতে পারে। ছাঁক, একট্র জল দিয়ে অধ্যক্ষেপ ধ্রে নাও। পরিস্রন্ত এবং ধোয়া জল ফেলে দাও।\*

<sup>\*</sup> বদি IIA গ্রাপ অনুপশ্থিত থাকে, এখান থেকে কাজ আরুল্ড কর।

ু অধঃক্ষেপ ছোট শংকু ক্পীতে নাও, 5—10 মি.লি. গাঢ় HCl মেশাও (3), উত্তপ্ত করে 5 মিনিট ফোটাও। জল মিশিরে লঘ্কর এবং ছাক।

ভাষঃক্ষেপ: HgS এবং  $AS_2S_3$  থাকতে পারে। বদি হল্দ হয় তাহলে কেবলমাত্র  $AS_2S_3$  আছে। ভাল দিয়ে ধ্য়ে নাও। ছাকন কাগজের উপরেই 5 মি.লি. লঘু  $NH_1OH$  ঢাল এবং ছাঁক।

পরিস্তৃত্য [SbCl4]—
এ বং [SnCl6]?—
থাকতে পারে। ৪,1৪
সারণী অনুসারে
পরীক্ষাকর।

অধঃকেপঃ ঘদি কাল রঙের হর, মারকারী আছে। পরিস্রাত্ত দেব গ টি
আ্যা সি ডী র না হওয়া
পর্যান্ত লঘ্দ HNO<sub>3</sub>
মেশাও। হল্দ AS<sub>2</sub>S<sub>3</sub>
অধঃক্ষেপ।
আর্মেনিক আছে।

মশ্তব্য: (1), (2) এবং (3)-র জন্য ৪,20 সারণীর মশ্তব্য 214 পৃষ্ঠায় দেখ।

8, 48.  $As^{3+}$ , আর্মেনিক (আস্) বোগের বিক্লিয়া

লঘ্  $HCl_{-0}$   $As_4O_6$  দ্রবণ ব্যবহার কর, অথবা  $NaAsO_2$  দূবণ ব্যবহার কর :

1.  $H_2S_1$  HCl দূবণে হল্ম  $As_2S_3$  অধ্যক্ষেপ, গাঢ়  $HCl_{-0}$  অদূবণীয়;
উষ্ণ গাঢ়  $HNO_3$ , KOH,  $NH_4OH_6$   $(NH_4)_2S_2$  দূবণে দূবীভূত হয়।

 $2AsCl_3+3H_2S = As_2S_3\downarrow +6HCl$   $3As_2S_3+20HNO_3+4H_2O = 6H_3AsO_4+9H_2SO_4+20NO$   $As_2S_3+6KOH = K_8AsO_3+3H_2O+K_3AsS_3$  পেটাসিয়াম থায়ো-আর্সেনাইট)

 $As_2S_3+6NH_4OH = (NH_4)_3AsO_3+((NH_4)_3AsS_3+3H_2O$  $As_2S_3+3(NH_4)_2S_2 = 2(NH_4)_3AsS_4+S\downarrow$ 

থায়োআর্সেনাইটগর্নল ও থায়োআর্সেনেটগর্নল HCl-র উপস্থিতিতে মৃত্ত অ্যাসিডে ( $H_3AsS_3$  ও  $H_3AsS_4$ ) পরিণত হয় এবং এই অ্যাসিডগর্মল কণস্থায়ী হওয়ায় বিয়োজিত হয়ে  $As_2S_3$ ,  $As_2S_5$  এবং  $H_2S$  তৈরী কর।

$$2 (NH_4)_3AsS_3+6HCl = 2H_3AsS_3+6NH_4Cl$$
  
 $2H_3AsS_3 = As_2S_3 \downarrow +H_2S$ 

অন্বর্পভাবে,

 $2 (NH_4)_3 AsS_4 + 6HC1 = As_2S_5 \downarrow + 3H_2S + 6NH_4C1$ 

2. AgNO<sub>8</sub> প্রবশঃ প্রশম দ্বেশে হল<sub>ন্</sub>দ Ag<sub>3</sub>AsO<sub>8</sub> আধঃক্ষেপ, HNO<sub>8</sub> ও NH<sub>4</sub>OH-এ দ্বেশীয়।

 $Na_2AsO_3+2AgNO_3 = Ag_3AsO_3+3NaNO_3$ 

3. স্থাগনৈসিয়া মিশ্রণ ( $MgCl_2 + NH_4Cl + NH_4OH \rightarrow দ্রবণ)$ ঃ অধঃক্ষেপণ হয় না (আর্সেনেট হতে পার্থকা)।

4.  $SnCl_2 +$  গাড়  $HCl_2$  ছোট সিলিকা মন্চির মধ্যে দন্কোটা পরীক্ষণীয় দ্রবণ নাও, 2 ফোটা গাড়  $NH_4OH$ , 2 ফোটা  $H_2O_2$  ("20-Volume") এবং 2 ফোটা 10%  $MgCl_2$  দ্রবণ মেশাও। ধীরে ধীরে বাম্পীভূত কর এবং শেষে ধ্যুম উদ্গিরণ বন্ধ না হওয়া পর্যণ্ড উত্তপ্ত কর। অবশেষাংশ 2 ফোটা  $SnCl_2$  এবং 2 ফোটা গাড় HCl-র সাথে মিশিরে একট্র গরম কর। বাদামী অথবা কাল অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে।

স্ববেদিতা—1 মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:50,000

विकासक स्वप: 6N-HCl-এ 10% SnCl2

মশ্তব্য ঃ আর্সেনিককে ম্যাগনেসিয়াম আর্সেনিয়াম আর্সেনেটে র পাশ্তরিত করে উত্তপ্ত করা হয়, তথন পাইরো আর্সেনেট  $\mathbf{Mg_2As_2O_7}$  পাওয়া যায় এবং মারকারী লবণ উদ্বায়ী বলে দ্বীভূত হয়। তারপর পাইরো আর্সেনেট  $\mathbf{HCl}$ -র উপস্থিতিতে বিজ্ঞারিত হয়ে ধাতব আর্সেনিক কণিকা উৎপশ্ন করে।

5. Marsh-পরীকাঃ আর্সেনিক (ইক) যোগের বিক্রিয়া নং 5 দেখ।

8, 49.  $As^{5+}$ , আদেশিক (ইক) খোঁগের বিভিন্ন।
লঘ্  $HCl_{-0}$   $As_2O_5$  দূবণ অথবা  $Na_2HAsO_4$ ,  $12H_2O$  দূবণ ব্যবহার কর :1.  $H_2S_2$  লঘ্ HCl দ্রাবকে সঙ্গে সঙ্গে কোন অধ্যক্ষেপণ হয় না, কিন্তু  $H_2S$  গ্যাস কিছ্ফেণ চালিত করলে ধারে ধারে  $As_2S_3$  এবং S একলে অধ্যক্ষিপ্ত হয়। গ্রম অবস্থায় অধ্যক্ষেপণ তাডাতাডি হয়।

 $H_3AsO_4+H_2S=H_3AsO_3S+H_2O$ (থায়োআর্সেনিক অ্যাসিড)

 $H_3AsO_3S = H_3AsO_3 + S$ 

 $2H_3AsO_3+3H_2S = As_2S_3 \downarrow +6H_2O$ 

উত্তপ্ত ও গাঢ় HCl ব্যবহার করলে  $As_2S_3$  এবং  $As_2S_5$  মিশ্রণ অধ্যক্ষিপ্ত হয়।  $As_2S_3$ -র ন্যায়  $As_2S_5$  অধ্যক্ষেপ উষ্ণ গাঢ় HCl-এ অদূবণীয় এবং KOH,  $NH_4OH$  ও  $(NH_4)S_x$  দুবলে দুবণীয়।

 $2H_8AsO_4+5H_2S = As_2S_5 + 8H_2O$   $As_2S_5+6KOH = K_3AsO_8S+K_3AsS_4 + 3H_2O$  $As_2S_5+3(NH_4)_2S_2 = 2(NH_4)_3AsS_4+3S$ 

ঐ দ্রবণগ্র্নিল  $\mathbf{HCl}$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করলে প্রনরায়  $\mathbf{As}_2S_5$  অধঃক্ষেপণ হয়।

বিশেলষণকালে মিশ্রণে আর্সেনেট থাকলে  $SO_2$  দ্রবণ মিশিয়ে বিজ্ঞারিত করে নেওয়ার নির্দেশ দেওয়া হয়, তারপর অতিরিক্ত  $SO_2$  উত্তপ্ত করে তাড়িয়ে দেওয়া হয়।

 $H_8AsO_4+H_2SO_3 = H_8AsO_8+H_2SO_4$ 

2.  $AgNO_3$  দূরণ: প্রশম দূরণ হতে লালাভ-বাদামী রঙের  $Ag_3A_5O_4$  অধ্বংক্ষেপ (ফসফেট এবং আর্সেনাইট হতে পার্থক্য), খনিজ অ্যাসিড ও  $NH_4OH_{-0}$  দূরণীয়,  $CH_3COOH_{-0}$  অদূরণীয়।

 $Na_3AsO_4+3AgNO_3$ —  $Ag_3AsO_4\downarrow+3$ NaNO $_3$ স্কা পরীকাঃ একটি ছোট মর্চির মধ্যে  $^2$  ফোটা পরীক্ষণীয় দ্রবণ নাও।  $^5$  ফোটা গাঢ়  $NH_4OH$ ,  $^2-3$  ফোটা 3%  $H_2O_2$  মিশিয়ে গ্রম কর।  $CH_3COOH$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় কর এবং  $^2$  ফোটা 1%  $AgNO_3$  দূবণ যোগ কর। লালাভ-বাদামী রঙ অথবা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। স্বেদিতা— $^6$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ম্ব সীমা— $^1$ : 8000

3. ম্যাগনেসিয়া মিশ্রণ: (৪,3% পরিছেদ, 3 নং বিক্রিয়া দেখ) প্রশম অথবা অ্যামোনীয় দ্রবণ হতে সাদা  $Mg(NH_4)\,AsO_4\,6H_2O$ -কেলাস পাওয়া যায় (আর্সেনিটেট হতে পার্থক্য)।

 $Na_2HAsO_4+MgCl_2+NH_3=Mg\ (NH_4)\ AsO_4\downarrow+2NaCl$  ফসফেটের উপন্থিতিতে আর্সেনেট আছে কিনা দেখবার জন্য ঐ অধঃক্ষেপ জল দিয়ে ধ্বয়ে প্রথমে ক্লোরাইড মৃত্ত করা হয়, তারপর কয়েক ফোঁটা লঘ্ব  $CH_8COOH$  ও  $AgNO_3$  দূবল মেশালে লালাভ-বাদামী  $Ag_3AsO_4$  অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

 $Mg(NH_4) AsO_4 + 3AgNO_3 =$ 

 $Ag_3AsO_4\downarrow+Mg~(NO_9)_2+NH_4NO_3$  4. জ্যামোনিয়াম মালবডেট দূবণঃ 2 মি.লি. পরীক্ষণীর দূবণের সাথে 3 মি.লি. গাঢ়  $HNO_8$  এবং 3 মি.লি. বিকারক দূবণ মিশিয়ে  $40^\circ$  সে. তাপের বেশী উত্তপ্ত করলে (আর্সেনাইট ও ফসফেট হতে পার্থক্য) হল্মদ্বণের অ্যামোনিয়াম আর্সেনো-মালবডেট,  $(NH_4)_3$  [  $AsMo_{12}O_{40}$  ], অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

 $12 (NH_4)_2 MoO_4 + Na_2 HAsO_4 + 23 HNO_3$  $= (NH_4)_3 [AsMo_{12}O_{40}] \downarrow + 21 NH_4 NO_3 + 2NaNO_3 + 12H_2 O$  5. Marsh-পরীকাঃ আর্সেনিক (আস) এবং (ইক) উভর অবস্থাতেই এই বিলিয়া ঘটে। একটি পরীক্ষা-নলে কিছু কঠিন পরীক্ষানীর বস্তু নাও, তারমধ্যে বিশ্বেদ্ধ জিংকের কৃচি ও লঘ্ব  $H_2SO_4$  যোগ কর এবং ছিপি দিরে পরীক্ষা-নলের মুখটি বন্ধ কর। ছিপির মধ্যে একটি ছিদ্র করে ঐ ছিপির ভিতর দিরে একটি সমকোণে বাঁকান নির্গম-নল জবুড়ে দাও। নির্গম-নলের প্রান্তটি কৈশিক নলের মত ছুটালো। ঐ ছুটালো মুখে আগন্ব ধরিয়ে দিলে ভিতর থেকে বের হয়ে আসা গ্যাস মিশ্রণ নীল শিখায় জবলতে থাকে। একটি ঠান্ডা ভাগা পর্সেলীনের মুটিতে ঐ নীল শিখা ধরলে কাল রঙের আসতরণ জমা হয় এবং ঐ আস্তরণ NaOCl অথবা রিচিং পাউডার দ্রবণে দ্রবীভূত হয় (আগিমনি হতে পার্থক্য)।

 $As_4O_6+12Zn+12H_2SO_4 = 4AsH_3 \uparrow +12ZnSO_4+6H_2O$   $4AsH_3 = As_4 \downarrow +6H_2 \uparrow$  $As_4+10NaOCl+6H_2O = 4H_8AsO_4+10NaCl$ 

### 8, 50. ज्यान्डियान त्यारभन्न विक्रिया

লঘ্ HCl-এ  $Sb_4O_6$  দূবণ, অথবা গাঢ় HCl-এ  $Sb_2O_5$  দূবণ ব্যবহার কর ঃ 1.  $H_2S_2$  কমলা রঙের  $Sb_2S_3$  অথবা  $Sb_2S_5$  অধঃক্ষেপ, অক্সালিক আ্যাসিডে অদূবণীয়; গাঢ় HCl,  $KOH_3$   $(NH_4)_2S_2$  দূবণে দূবণীয়।

 $2SbCl_3+3H_2S \Rightarrow Sb_2S_3 \downarrow +6HCl$   $2SbCl_5+5H_2S \Rightarrow Sb_2S_5 \downarrow +10HCl$   $Sb_2S_3+4KOH = KSbO_2+3KSbS_2+2H_2O$   $Sb_2S_5+6KOH = K_3SbO_3+K_3SbS_4+3H_2O$   $Sb_2S_3+3(NH_4)_2S_2 = 2(NH_4)_3SbS_4+S$ (ขาเสเซากิ ซังสาเสอิ)

লঘ্ন  $\mathbf{HCI}$  মিশিরে থায়োঅ্যান্টিমোনেট দ্রবণ অ্যানিডীয় করলে বিযোজিত হয়ে  $\mathrm{Sb}_2\mathrm{S}_6$ ,  $\mathrm{Sb}_2\mathrm{S}_8$  এবং  $\mathrm{S}$  অধঃক্ষেপ দেয়।

 $2 (NH_3)_3SbS_4 + 6HC1 = Sb_2S_5 + 6NH_4Cl + 3H_2S$  $Sb_2S_6 = Sb_2S_3 + 2S$ 

2. জল: SbCl<sub>3</sub> দ্রবণ জলের মধ্যে ঢাল্লে সাদা অ্যাণ্টিমোনিল ক্লোরাইড SbOCl অধ্যক্ষেপণ হয়। ঐ অধ্যক্ষেপ HCl এবং টারটারিক অ্যাসিডে দ্রবণীয় (Bi হতে পার্থক্য)।

SbCl<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O ⇒ SbOCl ↓+HCl

3. লোহ-তার: অ্যান্টিমনি কণিকার কাল অধঃক্ষেপ, গ্রম ও লঘ্ন HNOঃ-এ দ্রবণীয়। ঐ দূরণ ক্ষেপীভবন প্রক্রিয়ায় শাহুক করে লঘ্ন HCl-এ

দ্রবীভূত করে  $\mathbf{H}_2 S$  চালিত করলে কমলা রঙের  $Sb_2 S_3$  অধ্যক্ষেপ পাওয়া বার ।

4. रताणांत्रन-B (Rhodamine-B) विकासक

$$\begin{array}{c|c} \mathsf{E} \, t_2 \mathsf{N} & & \mathsf{O} \\ & & \mathsf{C} & & \mathsf{NE} \, t_2^{+} \end{array}$$

একটি স্পর্ট প্লেটে এক ফোঁটা পরীক্ষণীয় দূবণ নাও, 2 ফোঁটা গাঢ় HClও করেকটি  $NaNO_2$  দানা মেশাও। এখন কয়েক ফোঁটা বিকারক দূবণ যোগ করলে বিকারকের লাল রঙ নীল হয়ে যায়।

সংবেদিতা—0.5 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1:100,000

বিকারক দূবণ: 0·01 গ্রাম rhodamine-B 100 মি.লি. জলে দুবীভূত কর।

মানতব্য:  $Sb^5+$  আয়নই নীল রঙ তৈরী করে। স্তরাং  $Sb^3+$  আয়ন থাকলে গাঢ় HCl মাধ্যমে  $NaNO_2$  মিশিয়ে জারিত করে নিতে হয়। মারকারী বিঘা ঘটায়।

5. Marsh-পরীকা: (প্র্বিতী পরিচ্ছেদ দেখ)। কাল আস্তরণ NaOCl দ্রবেণ অদ্রবণীয়, কিল্ডু টারটারিক অ্যাসিডে দ্রবণীয় (আর্সেনিক হতে পার্থক্য)।

> $Sb_4O_6+12Zn+12H_2SO_4 = 4SbH_3 \uparrow +12ZnSO_4+6H_2O$  $4SbH_3 = Sb_4 \downarrow +6H_2 \uparrow$

8, 51. Sn<sup>2+</sup>, ভিন (আস) আয়নের বিভিন্না লঘ: HCl-এ SnCl<sub>2</sub>, 2H<sub>2</sub>O দূবণ ব্যবহার কর:

- 1.  $H_2S_2$  নিদ্ন গাঢ়ছের অ্যাসিড দূবণে  $(0.3N\ HCl)$  বাদামী অথবা চকোলেট রঙ্কের  $S_{LS}$  অধ্যক্ষেপ, উষ্ণ গাঢ়  $HCl\ (A_{S_2}S_3$  হতে পার্থক্য), অক্সালিক অ্যাসিড  $(Sb_2S_3$  হতে পার্থক্য) এবং  $(NH_4)_2S_2$  দূবণে দূবণীয়, কিন্তু KOH(\*) এবং  $NH_4HS$  দূরণে অদুবণীয়।
- \* যদি IIA গ্রুপ হতে IIB গ্রুপকে পূথক করার সময় KOH দূবণ ব্যবহার করা হয়, অহলে সালফাইড অধ্যক্ষেপণের পূর্বে  $\mathrm{Sn}^2+$  আয়নকে  $\mathrm{H}_2\mathrm{O}_2$  শ্বারা জারিত করে নেওয়া প্রয়োজন।

SnCl<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>S = SnS ↓ +2HCl SnS+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>SnS<sub>8</sub> (আমোনিয়াম থায়োষ্ট্যানেট)

ঐ থারোষ্ট্যানেট দ্রবণে HCl মিশিরে অ্যাসিডীয় করঙ্গে হলদে বর্ণের SnS2 অধঃক্ষেপ পাওয়া বার।

(NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>SnS<sub>8</sub>+2HCl = SnS<sub>2</sub>+2NH<sub>4</sub>Cl+H<sub>2</sub>S . 2. NaOH দ্রবণ: সাদা Sn(OH)<sub>2</sub> অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবণীয়।

> SnCl<sub>2</sub>+2NaOH = Sn (OH) <sub>2</sub> ↓ +2NaCl Sn (OH) <sub>2</sub>+2NaOH = Na<sub>2</sub> [SnO<sub>2</sub>] +2H<sub>2</sub>O (সোডিয়াম ষ্ট্যানাইট)

সোডিরাম ষ্ট্যানাইট দ্রবণে বিসমাথ লবণের দ্রবণ মেশালে কাল হরে বার (বিসমাথ আরনের বিভিন্না নং 5 দেখ)।

- 3.  $\mathbf{HgCl_2}$  দূরণ: সাদা  $\mathbf{Hg_2Cl_2}$  অধঃক্ষেপ  $\{$  মারকারী (ইক) আরনের বিক্রিয়া নং 6 (দেখ) $\}$ ।
- 4. প্রতিপ্রভা পরীকা: 8,1 পরিচ্ছেদ (6) (গ) দেখ।
- 5. ক্যাকোখেলীন (Cacotheline) বিকারক: একটি স্পট প্রেটে  $\mathcal L$  ফোটা  $\mathrm{Sn}^{2+}$  দ্রবণ নাও এবং এক ফোটা বিকারক দূবণ মেশাও। বেগনে রিরঙর দূবণ পাওয়া যায়।

স্বেদিতা—0·2 মাইকোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা—1: 250,000

विकातक प्रवण: 0.25% कलीय प्रवण।

মাত্র  $Sn^{4+}$  আরন ঐ রঙীন দ্রবণ দের না। সেজন্য  $Sn^{4+}$  আরন থাকলে Al অথবা Mg ধাতুর দ্বারা বিজারিত করে ছে'কে নিতে হবে। বিক্রিয়ার মাধ্যম অ্যাসিডীয় (2N-HCl) হবে। শক্তিশালী বিজারক দ্রব্য মাত্রেই বিঘা ঘটার, সেজন্য IIB গ্রন্থ পৃথকীকরণের পর  $Sn^{2+}$  আরন নিরে পরীক্ষা করা উচিত।

8, 52. Sn<sup>4+</sup>, किन (ইक) आয়নের বিক্রিয়া
SnCl<sub>4</sub> 5H<sub>2</sub>O लाच् HCl দ্রবণে দ্রবীভূত করে সেই দ্রবণ ব্যবহার কর:
1. H<sub>2</sub>S: হল্দ বর্ণের SnS<sub>2</sub> অধ্যক্ষেপ, উষ্ণ গাঢ় HCl, KOH, (NH<sub>4</sub>) HS এবং (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S<sub>4</sub> দ্রবণে দ্রবণীর।

SnCl<sub>4</sub>+H<sub>2</sub>S = SnS<sub>2</sub> ↓ +4HCl SnS<sub>2</sub>+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>S<sub>2</sub> = (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>SnS<sub>6</sub>+S (शासाफोत्सर्प)

- ্রী থায়োছট্যানেট দ্রবণে  $\mathbf{HCl}$  মিশিয়ে অমুসিডণীয় করলে হল্প বর্ণের  $\mathbf{SnS}_2$  অধঃক্ষেপণ হয়।
- 2. NaOH দূৰণ: সাদা জেলীর মত  $Sp(OH)_4$  অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দুবণীয়।

SnCl₄+4NaOH = Sn (OH) ₄ ↓ +4NaCl Sn (OH) ₄+2NaOH = Na<sub>2</sub>SnO<sub>8</sub>+3H<sub>2</sub>O (সোডিয়াম ভ্টানেট)

3.  $HgCl_2$  দূৰণ: অধঃক্ষেপণ হয় না  $(Sn^{2+}$  আয়ন হতে পার্থক্য)।
4. লোহার কুচি: HCl দূবণে Sn(IV) দূবণ বিজ্ঞারিত হয়ে Sn(II) দূবণ উৎপক্ষ করে। ছে'কে নিয়ে পরিস্রন্তের মধ্যে  $HgCl_2$  দূবণ মেশাও। সাদা  $Hg_2Cl_2$  অধঃক্ষেপ পাওয়া ঘাবে। Fe(II) দূবণ অন্যুপভাবে  $HgCl_2$ -কে বিজ্ঞারিত করতে পারে না।

 $H_2[SnCl_6]+Fe = SnCl_2+FeCl_2+2HCl$ 

# 8, 20. मात्रभी छेन-भीत्रमाभः खात्रभीनक टक्षभीत्र पाछ्य आम्रनभागित विरम्ममभ

IIA গ্রন্থে অপকেন্দ্রণের পর স্বচ্ছ দূবণে (1) {8,17. সারণী (উন-পরিমাণ) দেখ } KAsO2, KAsS2, KSbO2, KSbS2,  $m K_sSnO_s$ ,  $m K_sSnS_s$  এবং কিছ,  $m KHgS_z$  থাকতে পারে। সাবধানে গড়ি m HCl ফোটা ফোটা মেশাও যতক্ষণ না দ্রবণটি আ্যাসিডীয় হচ্ছে। এক মিনিট  $m H_2S$  চালিত করে সালকাইড অধ্যক্ষেপণ (৪) সম্পূর্ণ কর। অধ্যক্ষেপণ হলে ব্যুবাতে হবে  $m HgS_2$   $m AssS_3$ , Str.S.s. এবং SnSz. থাকতে পারে। অপকেন্দ্রণ কর। স্বচ্ছ দ্রবণ ফেলে দাও। অলপ জল দিয়ে অধঃক্ষেপ ধ্রের নাও এবং ধোয়া क्रम किल किल मार्क (\*)। এরপর 1 মি.লি. গাঢ়  $\mathrm{HCl}$  (3) মিশিরে অধঃক্ষেপ জলগাহে 3 মিনিট নাড়তে নাড়তে গরম কর। অপকেস্মেণ कन्न। 1 मि.जि. मच् HCI मित्र ज्यशःक्ष्म यात्र नाल धन्य स्याप्ता प्रनण स्वष्ट प्रनल्प नाय दोमाल।

m Al (5) ধাতুর গ্র্ডা মিশিরে বিজ্ঞারিত কর (2N-HCI) এবং অপকেন্দ্রণ কর। জ্বপারের সাহারো % ফোটা ব্যক্ত দ্রবণ তুলে স্পট প্লেটে নাও এবং এক ফোটা ক্যাকোখেলীন प्तवन स्माखा दिनानी ब्राक्षित्र प्रवन  $(\ddot{n})$  অপরাংশে 20 মি.গ্রা. Mg অথবা च्यक प्रवय: H[SbCl4] এवर H2[SnCl6] थाक्टा गांदा। मूर्ड जात्र পাওয়া যাবে। সবেমান্ত ক্ষারকীয় কর, 0.5 গ্রাম অক্সালিক অ্যাসিভ (4) মেশাণ্ড, (i) একাংশে গঢ়ে NH4OH মিশিরে वक्टे, शदम कन्न वदः H28 চानिए অথবা রোডামিন-B বিকারক ম্বারা क्मना इत्छत्र Sb2S3 ज्यक्षरक्ष ज्यान्डियनि खाट्ड। পরশৈক। কর।

\* যদি IIA গ্রুপ অনুপশ্বিত থাকে, এখান থেকে কাজ আরম্ভ কর।

### 8, 20 সার্থীর মৃতব্যঃ

- ब्रुड्ड (1)  $As_2S_3+6KOH = K_3AsO_3+K_3AsS_3+3H_2O$   $As_2S_5+6KOH = K_3AsO_8S+K_3AsS_4+3H_2O$   $Sb_2S_3+4KOH = KSbO_2+3KSbS_2+2H_2O$   $3SnS_2+6KOH = K_2SnO_3+2K_2SnS_3+3H_2O$ 
  - (2)  $K_8AsO_8 + K_3AsS_3 + 6HCl = As_2S_5 \downarrow +6KCl + H_2O$   $KSbO_2 + 3KSbS_2 + 4HCl = 2Sb_2S_3 \downarrow +4KCl + 2H_2O$  $K_2SnO_3 + 2K_2SnS_3 + 6HCl = 3SnS_2 \downarrow +6KCl + 3H_2O$
- (3) এবং (4)-র জন্য ৪, 1৪ সারণীর মন্তব্য 206 পৃষ্ঠায় দেখ।
  - (5)  $[SnCl_6]^{2-}+Mg = [SnCl_4]^{2-} +Mg^{2+}+2Cl^{-}$

8, 21 সারণীঃ আররন শ্রেণীর ধাতব আরনগ্রনির বিজ্ঞান এই অধ্যক্ষেপের মধ্যে থাকতে পারে  $Fe(OH)_8$ ,  $Cr(OH)_8$   $Al(OH)_8$  এবং কিছ্ন্টা  $MnO_2$   $xH_2O$  (\*)। একটি ছুটালো কাঁচদন্ডের সাহায্যে ছাঁকন কাগজ ছিদ্র করে হাইড্রোক্সাইড অধ্যক্ষেপ অপ্পমান্তার পাতিত জল স্বারা ধ্রের নীচে রাখা ছোট বীকারে নাও। 2 গ্রাম  $Na_2O_2$  (অথবা NaOH দ্রবণ + 5 মি.লি. 3%  $H_2O_2$ ) মেশাও (2) এবং যতক্ষণ পর্যন্ত না বৃদ্বেদন বন্ধ হয় উত্তপ্ত করে ফোঁটাও (3 মিনিট)। ছাঁক এবং অলপ গরম জল দিয়ে ধ্রের নাও।

অধ্যক্ষেপ: Fe(OH):
এবং MnO2 xH2O (f)
থাকতে পারে। লঘ্য
HNO3 (1:1) দ্বারা
দ্বীভূত কর এবং দ্বই
ভাগে ভাগ করঃ
(i) একাংশ জল মিশিয়ে

(i) একাংশ জল মিশিরে
লঘ্ন কর, তার মধ্যে
K4[Fe(CN)6] দ্রবণ
দাও। নীল অধ্যক্ষেপ।
আয়রন আছে।

(ॐ) (\*)অপরাংশ জল মিশিরে লঘ্ কর এবং ঠাণ্ডা করে তার মধ্যে 0·02 গ্রাম NaBiO3 মিশিরে নাড়তে থাক, তারপর কঠিন অবশেষ থিতান পর্যান্ত অপেক্ষা কর।

বেগন্নী রঙের দ্রবণ (HMnO4)

ম্যাপানীক আছে।

অধ্যক্ষেপ: Fe(OH): পরিছাত: Na<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> (হল্প) এবং NaAlO<sub>2</sub> এবং MnO<sub>2</sub> xH<sub>2</sub>O (f) (বর্ণহীন) থাকতে পারে।

পরিস্রত্ বর্ণহীন হলে Cr থাকবে না, সত্তরাং Cr-র জন্য আর পরীক্ষা করার প্রয়োজন হবে না। বিদ দ্রবণ হল্মদ রঙের হয়, তাহলে দ্বই ভাগে ভাগ করঃ

(i) ল ঘু HNO<sub>8</sub>
মি শি য়ে অ্যাসিডায়
কর, ভাল ভাবে ঠাণ্ডা
কর, তারপর 1 মি.লি.
অ্যামাইল অ্যালকোহল
ও 1 মি.লি. 3%
H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (3) যোগ কর।
ভালভাবে নাড়া দিয়ে
কিছ্কুল্ অ পে ক্ষা

নীল রঙের হাল্কা স্তর উপরে ভাসবে (পারক্রোমিক অ্যাসিড) ক্রোমিয়াম আছে। (ii) অলপ মালার NHLC **माना** নাডতে নাডতে মেশাও। **সাদা আঁঠাল অধঃক্ষেপ**. NaOH দ্রবণে দ্রবীভূত আবার দানা মেশালে অধঃক্ষেপ (4) ফিরে আসে। Alizarin-s অধঃক্ষেপে দ্ৰবণ (0·1%) থ ফোটা CH<sub>8</sub>COOH ना छ. মিশিয়ে বেগনৌ দরে কর। লাল বড়ের অধঃক্ষেপ। ज्यान मिनियाम जात् ।

মঙ্গুর (1) NH $_4$ Cl-র উপস্থিতিতে  $Fe(OH)_8$ ,  $Cr(OH)_8$  এবং  $Al(OH)_8$  লঘ্ আমোনিয়া দ্রবলে অদ্রবলীয়। কিছু  $MnO_2$   $xH_2O$ 

- st অন্প পরিমাণে  $Mn^{2+}$  আয়ন থাকলে এখানে সহঅধ্যক্ষেপণ হতে পারে।
- † আররন না খাকলে বিশেষ করে এখানে অধ্যক্ষেপ পাওয়া গোলে ম্যাঙ্গানীজ আছে কিনা পরীক্ষা করে দেখা উচিত।

সহ-অধ্যক্ষেপণ হতে পারে। Co, Ni, Zni, Mn (কিছ্, পরিমাণ) জটিল অ্যামিন যোগ তৈরী করে দ্রবীভূত অবস্থার থাকে।  $NH_4Cl$ -র উপ-স্থিতিতে Ba, Sr, Ca ও Mg আরনগ্রিল অধ্যক্ষিপ্ত হয় না (দ্রাব্যতা গ্রেফল বেশী)।

- (3)  $H_2Cr_2O_7 +4H_2O_2 \iff 2CrO_5 +5H_2O$
- (4) NaAlO<sub>2</sub>+NH<sub>4</sub>Cl+H<sub>2</sub>O  $\rightleftharpoons$  Al (OH)  $_8 \lor$  +NH<sub>8</sub>+NaCl 8, 53. Fe<sup>23+</sup>, আয়রন (আস) আয়নের বিক্রিয়া FeSO<sub>4</sub> 7H<sub>2</sub>O দ্রবণ ব্যবহার করঃ
- 1.  $NH_4OH_2$  কাল্চে সব্জ অধ্যক্ষেপ,  $H_2O_2$  খোগে বাদামী হরে যায়।  $NH_4OH$  বিকারক মেশাবার প্রেব যদি কঠিন  $NH_4Cl$  কিছ্ম মেশান হয় তাহলে অধ্যক্ষেপণ হয় না।

 $FeSO_4+2NH_4OH = Fe(OH)_2+(NH_4)_2SO_4$ 

2.  $K_4[Fe(CN)_6]$  দূবণ: ফিকে নীল রঙের অধ্যক্ষেপ, আংশিক জারিত হয়ে পটাসিয়াম ফেরিক ফেরোসায়ানাইড  $KFe[Fe(CN)_6]$  উৎপদ্ন হয়।

 $FeSO_4+K_4[Fe\ (CN)_6] = K_2Fe \quad [Fe\ \ (CN)_6] \downarrow +K_2SO_4$ 3.  $K_3[Fe\ (CN)_6]$  দূৰণ: গাঢ় নীল রঙের অধ্যক্ষেপ। পূর্বে এই অধ্যক্ষেপকে বলা হোত "Turnbull's blue" এবং লেখা হোত পটাসিয়াম

ফেরাস ফেরিসায়ানাইড, KFe[Fe(CN)6], কিন্তু বর্তমানে একে "Prussian blue" হতে অভিন্ন ধরা হয়।

 $FeSO_4 + K_3[Fe (CN)_6] = KFe[Fe (CN)_6] \downarrow + K_2SO_4$ 

4. NH4 CNS দূবণ: বিশ-ন্দ ফেরাস লবণের দ্রবর্ণ কোন রভের পরিবর্তন হয় না (ফেরিক লবণ হতে পার্থক্য)।

5. আইমিখাইল প্লাইজক সাইম দূৰণঃ পরীক্ষণীয় এক ফোঁটা দূৰণ স্পট প্লেটে নাও, অলপ কিছু টারটারিক অ্যাসিডের দানা মেশাও, তারপর এক रकांग्रे विकादक मुद्रश रवाश कर अवर 2-3 रकांग्रे NHOH बिशिया ष्णात्मानीय क्रा। नान त्राह्य प्रवं भाउया यात।

সুবেদিতা— $0\cdot05$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:125,000

विकासक प्रवन: 1% आनात्कांश्नीय प्रवन।

মুক্তব্যঃ ফোরিক লবণের এর প বিক্রিয়া হয় না। Ni, Co এবং Cu বিঘা ঘটায়।

### 6. O-किनान(धानीन विकासक,

এক ফোঁটা পরীক্ষণীয় দূবণ মৃদ্ধ অ্যাসিডীয় অবস্থায় স্পট প্লেটে নাও এবং এক ফোঁটা বিকারক দ্রবণ মেশাও। লাল রঙের দ্রবণ পাওয়া যাবে। গাঢ়ত সীমা-1: 1.500,000

विकातक प्रवण: 0.1% कलीय प्रवण।

মশ্তব্যঃ জটিল আয়ন,  $[ \ {
m Fe}({
m C}_{12}{
m H}_8{
m N}_2)_3 \ ]^{2+}$ , মূদ্ আ্যাসিডীয় মাধ্যমে লাল রঙের হয়। ফেরিক আয়ন এ ধরনের রঙীন বলয় যোগ উৎপন্ন করে না। ফেরিক আয়নকে প্রথমে NH2OH. HCl দ্বারা বিজ্ঞারিত করার পর এই পরীক্ষা করা চলে।

8, 54.  $\mathrm{Fe^{8+}}$ , where (\$\overline{e}\$) where follows: FeCl<sub>8</sub> 6H<sub>2</sub>O দ্রবণ ব্যবহার কর:

1. NH4OH: বাদামী ও আঠাল Fe(OH)3 অধঃক্ষেপ, অতিরিম্ভ বিকারকে অদ্রবণীয়, কিন্তু অ্যাসিডে দ্রবণীয়।

 $FeCl_{a}+3NH_{4}OH = Fe(OH)_{3} \downarrow +3NH_{4}Cl$ 

- 2. NaOH দুৰ্ব: বাদামী ও আঠাল Fe(OH)3 অধঃক্ষেপ, অতিরিম্ভ বিকারকে অদ্রবণীয় (Al<sup>3+</sup> এবং Cr<sup>3+</sup> হতে পার্থক্য)।
- 3. K<sub>4</sub>[Fe(CN)<sub>8</sub>] দূৰণ: গাঢ় নীল অধঃক্ষেপ. KFe Fe (CN) (ফেরিক ফেরোসায়ানাইড, Prussian blue), অতিরিম্ভ বিকারক গাট HCl এবং অক্সালিক অ্যাসিডে দূবণীয়, किन्छ लघ HCl e HNO8-এ অদ্রবণীর। এই অশ্বঃক্ষেপ কারকীয় ধাতুর দূবণ দ্বারা বিষোজিত হয় এবং ফেব্রিক হাইট্রোর্ক্সাইড ও একটা ফৈরোসায়ানাইড উৎপদ্ম করে।

 $FeCl_8+K_4[Fe(CN)_6] = KFe[Fe(CN)_6] \downarrow +3KC1$ 

- 4. K<sub>8</sub>[Fe(CN)<sub>6</sub>] দূৰণ: ফেরিক ফেরোসারানাইডের বাদামী দূবণ পাওয়া যায় (ফেরাস লবণ হতে পার্থকা)।
- 5. Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> দূৰণ: ফিকে হল্মদ রঙের FePO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ, অ্যাসেটিক আ্যাসিডে অন্তবণীয়, কিন্তু অজৈব অ্যাসিডে দ্রবণীয়।

 $FeCl_3+Na_2HPO_4 = FePO_4 \downarrow +HCl+2NaCl$   $HCl+Na_2HPO_4 = NaH_2PO_4+NaCl$ 

6.  $CH_3COON_8$  দূরণ: বাদামী দূরণ পাওয়া যায়। জল মিশিয়ে লঘ্ করে ফোটালে ক্ষারকীয় ফেরিক অ্যাসিটেটের অধ্যক্ষেপ,  $Fe(OH)_2$   $CH_3COO$ , উৎপক্ষ হয়।

$$\begin{split} \text{FeCl}_3 + 3\text{CH}_3\text{COONa} &= \text{Fe}\left(\text{CH}_3\text{COO}\right)_8 + 3\text{NaCl} \\ \text{Fe}\left(\text{CH}_3\text{COO}\right)_8 + 2\text{H}_2\text{O} &= \text{Fe}\left(\text{OH}\right)_2 \cdot \text{CH}_3\text{COO} \downarrow \\ &+ 2\text{CH}_3\text{COOH} \end{split}$$

7. KCNS দূবণ ঃ গাঢ় লাল রঙের দূবণ পাওয়া যায়।  $[Fe(CNS)]^{2+}$  আয়নের জন্য গাঢ় লাল রঙ হয় বলে জানা গেছে। ফসফেট, আর্সেনেট, বোরেট, আয়োডেট, সালফেট, অক্সালেট, অ্যাসিটেট, সাইট্রেট, টারট্রেট, টারট্রেট, তারটেট, ফ্রোরাইড ও মার্রাকিউরিক ক্লোরাইড বিঘ্যু ঘটায়। জৈব অ্যাসিডগর্নল  $Fe^{8+}$  আয়নের সাথে জটিল আয়ন উৎপক্ষ করে।

 $Fe^{3}++3C_{2}O_{4}^{2}- \leftrightharpoons [Fe(C_{2}O_{4})_{8}]^{3}-Fe^{3}++6F^{-} \leftrightharpoons [FeF_{6}]^{3}-$ 

অ্যাসিডীয় দ্রবলে নাইট্রাইট আয়ন নাইট্রোসিল থায়োসায়ানেট, (NO CNS), গঠন করে এবং এর রঙ লাল। স্কুতরাং নাইট্রাইটের উপস্থিতি ভূল পথে চালিত করতে পারে। এই পরীক্ষা স্পট প্লেটে অথবা বিন্দু বিক্রিয়া কাগজে স্ক্রু পরীক্ষা হিসাবে করা চলে।

8. 7-आस्त्रारण-8-रारेख्याञ्चिक्रेश्नानीन-5-जानस्मानिक ज्याजिए जनवा क्रम्बन (Ferron) विकासक SO<sub>5</sub>H

I OH

ছোট পরীক্ষা নলে কয়েক ফোটা মৃদ্দ জ্যাসিডীয় পরীক্ষণীয় দ্রবণ নাও এবং এক ফোটা বিকারক দূরণ বোগ কর। সব্ভুক্ত রঙের দূরণ পাওয়া বাবে। স্বেণিতা—0 । মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:1,000,000

विकातक प्रवण: 0-2% कलीय प्रवण।

সম্ভব্য ঃ মৃদ্ অ্যাসিডীয় মাধ্যমে  $(pH 2 \cdot 5 - 3 \cdot 0) Fe^{8+}$  আয়ন বিকারকৈর সাথে বিক্রিয়া করে সব্ভ রঙ উৎপক্ষ করে।  $Fe^{8+}$  আয়ন এধরনের বিক্রিয়া ঘটায় না। কেবলমাত্র Cu বিদ্যা ঘটায়।

8, 55.  ${
m Cr}^{8+}$ , জোমিয়াম (ইক) আয়নের বিভিয়া

 $K_2SO_4$   $Cr_2(SO_4)_8$  24 $H_2O$  জলীয় দূবণ ব্যবহার কর:

1.  $NH_4OH$ : ফিকে সব্দুজ ও আঠাল  $Cr(OH)_8$  অধ্যক্ষেপ, সাধারণ অবস্থায় অতিরিক্ত বিকারকে সামান্য পরিমাণ দ্রবীভূত হয়ে গোলাপী অথবা বেগনে দ্রবা উৎপক্ষ করে। ঐ দ্রবণ ফোটালে  $Cr(OH)_8$  অধ্যক্ষেপণ হয়।

 $Cr_{2i}(SO_4)_8+6NH_4OH = 2Cr(OH)_3 \downarrow + 3(NH_4)_2SO_4$  $Cr(OH)_8+6NH_8 = [Cr(NH_3)_6](OH)_8$ 

2. NaOH দ্রবণ:  $Cr(OH)_8$  অধ্যক্ষেপ, ঠান্ডা অবস্থায় অতিরিক্ত বিকারকে সহজে দ্রবীভূত হয়ে সব্দুজ সোডিয়াম ক্রোমাইট  $NaCrO_2$  দুর্বণ উৎপার করে। ঐ দুর্বণ উত্তপ্ত করলে  $Cr(OH)_8$  প্র্নরায় অধ্যক্ষিপ্ত হয় (অ্যালন্মিনিয়াম হতে পার্থক্য)।

 ${
m Cr}~({
m OH})_8+{
m NaOH} \leftrightarrows {
m NaCrO}_2+2{
m H}_2{
m O}$   ${
m NaCrO}_2$  দূবলে  ${
m H}_2{
m O}_2$  (6%) যোগ করলে হল্ ${
m cr}$   ${
m Na}_2{
m CrO}_4$  দূবল উৎপক্ষ হয় এবং পারক্রোমিক অ্যাসিড বিক্রিয়া অথবা ডাইফিনাইল কার্বা-জ্যাইড বিকারক শ্বারা সনান্ত করা যায়।

3. Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> দূবণ: স্ব্ৰুজ CrPO<sub>4</sub> অধঃক্ষেপ, অজৈব অ্যাসিডে দূবণীয়, ঠাণ্ডা ও লঘ্ CH<sub>3</sub>COOH-এ অদূবণীয়।

 $CrCl_8+2NaHPO_4 = CrPO_4 \downarrow + 3NaCl+NaH_2PO_4$ 

4. পারক্রোমিক অ্যাসিড বিক্রিয়া: ক্রোমিক দ্রবণকে জারিত করে (NaOH +  $H_2O_2$  শ্বারা) ক্রেমেট করে নেওয়ার পর ঐ দ্রবণে লঘ্ন  $H_2SO_4$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করে নেওয়া হয়, তারপর 2-8 মি.লি. অ্যামাইল অ্যালকোহল এবং কয়েক ফোঁটা  $H_2O_2$  মিশিয়ে নাড়ালে উপরের জৈব শ্তর গাঢ় নীল হয়ে যায়। ক্ষণশ্থায়ী পেরোক্সি ক্রোমিক অ্যাসিড (\*)

ষদিও পার-ক্রোমিক অ্যাসিড কলা ঠিক নয়, অনেক দিন ধরে অনেকেই পেরোক্তি ক্রমিক অ্যাসিডকে পার-ক্রেমিক অ্যাসিড বলে এসেছেন, সেজন্য এখানে পার-ক্রেমিক অ্যাসিড লেখা হল। (পারক্রোমৃক অ্যাসিড) অ্যামাইল অ্যালকোহলে জল অপেক্ষা অধিক দ্রবলীয়, সেজন্য জৈব সতর গাঢ় নীল দেখার।

 $H_2Cr_2O_7 + 4H_2O_2 = 2CrO_5 + 5H_2O$ 

5. **छाहे किनारेन कार्याजारेछ विकासक, CO**NH.NH.C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>
NH.NH.C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>

এক কোঁটা জ্যাসিডীর ( $2N-H_2SO_4$ ) ক্রোমেট দ্রবণ স্পট প্লেটে নাও এবং এক কোঁটা বিকারক দ্রবণ মেশাও। নীলাভ বেগ্ননী দূরণ পাওরা বার। স্বেদিতা— $0\cdot 25$  মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:2,000,000 বিকারক দূরণ: 1% অ্যালকোহলীয় দূরণ।

মশ্তব্য: ক্রোমিক আরন হিসাবে থাকলে তাকে জারিত করে ক্রোমেট করে নেওয়া প্রয়োজন। (i) NaOH + H $_2$ O $_2$ , (ii) লঘ $_4$  H $_2$ SO $_4$  +  $(NH_4)_2$ S $_2$ O $_8$  + সামান্য AgNO $_3$ , অথবা (iii) NaOH + Br $_2$  শ্বারা জারিত করা বৈতে পারে। Br $_2$  শ্বারা জারিত করলে অতিরিক্ত Br $_2$  ফেনল মিশিরে নিশ্কিয় (inactive) করে ফেলা হয়।  $Mn^{2i+}$  ও  $Hg^{2i+}$  বিঘ্য ঘটার।

### 8, 56. Al8+, आलामिनियाम आसरनत विकिया:

Al<sub>2</sub>(SO<sub>4</sub>)<sub>8</sub> 18H<sub>2</sub>O দূবণ ব্যবহার কর:

1.  $NH_4OH$ ঃ সাদা আঠাল  $Al(OH)_3$  অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে সামান্য পরিমাণে দ্রবণীয় (অ্যালন্মিনিয়াম হাইড্রোকসাইড সল উৎপক্ষ হয়), কিন্তু  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে দ্রবণীয়তা কমে যায় (সাধারণ আয়ন প্রভাব)।

 $Al_2 (SO_4)_8+6NH_4OH=2Al (OH)_3+$  ও  $(NH_4)_2SO_4$ 2. NaOH দূবণ: সাদা আঠাল  $Al(OH)_8$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দূবণীয়।

 $Al\ (OH)_3+NaOH \Rightarrow NaAlO_2+2H_2O$  উপরোক্ত বিক্রিয়া উভমুখী হওয়ার জন্য ঐ দ্রবণে  $NH_4Cl$  মেশালে  $[OH^-]$  ক্রমে যায় এবং বিক্রিয়াসাম্য ডান দিক হতে বাম দিকে শ্রসারিত হয়, ফলে পুনরায়  $Al\ (OH)_3$  অধ্যক্ষেপণ হয়।

NaAlO<sub>2</sub>+NH<sub>4</sub>Cl+H<sub>2</sub>O= Al (OH)<sub>18</sub> ↓ +NH<sub>8</sub>+NaCl
3. Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> দূৰ্ণ ঃ সাদা আঠাল AlPO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ, লঘ্ CH<sub>3</sub>COOH-এ

অপ্রবর্গীর, কিন্তু অজৈব অ্যাসিড এবং তীর ক্ষার প্রবেগ প্রবীভূত হুরে বার।  $Al_2$  ( $SO_4$ )  $_3+2Na_2HPO_4=2AlPO_4\downarrow+2Na_2SO_4+H_2SO_4$   $H_2SO_4+2Na_2HPO_4=2NaH_2PO_4+Na_2SO_4$ .

 $Al_2 (SO_4)_3 + 4Na_2HPO_4 = 2AlPO_4 + 3Na_2SO_4 + 2NaH_2PO_4$  $AlPO_4 + 4NaOH = NaAlO_2 + Na_3PO_4 + 2H_2O$ 

4.  $CH_8COONa$  দ্ববণ: ঠাণ্ডা ও প্রশম অবস্থায় কোন অধঃক্ষেপণ হয় না। অতিরিক্ত বিকারক মিশিয়ে ফোটালে ক্ষারকীয় অ্যাল,মিনিয়াম আ্যাসিটেট  $Al(OH)_2 \cdot CH_3COO$  অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

 $Al_2(SO_4)_8+6CH_3COONa = 2Al(CH_8COO)_8+3Na_2SO_4$  $Al(CH_8COO)_8+2H_2O \Rightarrow AL(OH))_2 \cdot CH_8COO+2CH_3COOH$ 

### 5. ज्यानिकानिन (Alizarin) विकानक

একটি বিন্দু বিক্রিয়া কাগজ অথবা মাত্রিক ছাঁকন কাগজ অ্যালিজারিনের সম্পুক্ত অ্যালকোহলীয় দ্রবণে সিক্ত করে শ্রুকিয়ো নাও। এক ফোঁটা অ্যাসিডীয় পরীক্ষণীয় দ্রবণ ঐ কাগজ়ে নাও এবং  $NH_3$  গ্যাসের উপর ধর যতক্ষণ না সমস্ত কাগজটি বেগ্নুনী (অ্যামোনিয়াম অ্যালিজারিনেটের রঙ বেগ্নুনী) হয়ে যায়। এখন ঐ কাগজ  $100^\circ$  সে. তাপমাত্রায় শ্রুকালে অ্যামোনিয়াম অ্যালিজারিনেট বিযোজিত হয় অর্থাৎ বেগ্নুনী রঙ দ্বে হয়ে ঘার এবং লাল রঙ্কের রঞ্জন বিশেষ (lake) দ্ভিগোচরে আসে। স্বেদিতা—0.15 মাইক্রোগ্রাম। গাড়েছ সীমা—1:333,000

বিকারক দূবণ: অ্যালকোহলীয় সম্পৃত্ত দূবণ। মন্তব্য: Fe<sup>3+</sup>, Cr<sup>3+</sup> এবং Mn<sup>2+</sup> বিঘা ঘটায়।

6. आविषाविन-नान्त्वात्व (Alizarin—S) विकासक,

স্পাট প্লেটে এক ফোঁটা  $NaAlO_2$  দূবণ নাও, এক ফোঁটা বিকারক দূবণ মোশাও, তারপর কয়েক ফোঁটা  $CH_3COOH$  মোশাও যতক্ষণ পর্যক্ত না বেগ্ননী রঙ অদ্শ্য হয় এবং এক ফোঁটা বেশী মোশাও। লাল দূবণ অথবা অধঃক্ষেপ।

সুবেদিতা-0 7 মাইক্রোগ্রাম। গাড়ত্ব সীমা-1:80,000

विकातक प्रवण: 0.1% कलीय प्रवण।

মুক্তব্যঃ Cu, Bi, Fe, Be, Co, Zn, Ca, Ba, Sr লবণগ্রাল বিদ্যা ঘটার।

## 8, 22 সারণী (উন-পরিমাণ): আয়রন শ্রেণীর ধাতৰ আয়নগনুলির বিদেশণ

बड़े ज्यश्रक्काश्रद्ध (1) प्राथा थाक्छ शाद्ध  ${
m Fe}(0{
m H})_{
m s}, {
m Cr}\,(0{
m H})_{
m s}, {
m Al}\,(0{
m H})_{
m s}$  बदर किच्नों  ${
m MnO}_2\cdot {
m xH}_2{
m O}$ । बड़े ज्यश्रक्कश्र  ${
m Sh}_2$ िंग, जि ${
m H}_2{
m O}_2$  ह्मभाष्ट (2)। প্রায় এক নিমিট সাবধানে ফোটাও এবং অপকেন্দ্রণ কর।

क्द्र, 0.5 मि.नि. ज्यामारेन श्रान्द्रभाथन ं (ii) जनदारण कम भिष्टा नम् कत, जेण्डा कत, 10 মিগ্রা. NaBiOs মিশিরে নাড়তে থাক। তারপর কঠিন কয়েক ফোটা গরম জল দিয়ে ধ্রে নাও।  $\mathrm{HNO}_{\mathrm{s}}$ (1:1) দারা দ্রবীভূত কর এবং দুই ভাগে ভাগ করঃ (ह) अकाश्टम K.[Fe(CN) 8] प्रवंश टामां । गाए नीन ब्यश्नक्रम्  ${
m s}$   ${
m Fe}({
m OH})_3$  এবং  ${
m MnO}_2 \cdot {
m xH}_2{
m O}$  थाक्ए অধঃক্ষেপ। আররন আছে।

(11) 8, 21 मात्रनी यानnay: NazerO4 (रुम्म) अवर NaAlOs याद्री शद्रीका कत्र। (বর্ণহীন) থাকতে পারে। দুই ভাগে ভাগ করঃ ं) नघू HNOs गिर्भात ন্যাসিডীয় কর, ঠান্ডা

S S S

मित्र (क्ष्यूज्य जनाडाद नाष्ट्रा **डे**शद्रत्र

म्बाद्ध

অবশ্বেষ থিতান পর্যনত অপেক্ষা কর। বেগুনী রঙের

HMnO4)

ाकानीक जाटर

दुर्गामग्राम जाट्ड

নত্তবাঃ (1), (2) এবং (3)-এর জন্য ৪, 21 সারণীর মন্তব্য এবং 216 প্রতায় দেখ।

ভাগ করঃ

শ্বিহাত: Na<sub>2</sub>ZnO<sub>2</sub> থাকতে পারে। দুই ভাগে

## ৪, 23 সারণীঃ জিংক শ্রেণীর থাতব জায়নগুলির বিলেবণ

बड़े अथश्यक्रामित्र (1) मह्या थाक्ट गात CoS, NiS, MnS बन ZnS। HaS कन हमनान 1% NHACl मुनन দিয়ে অধঃক্ষেপ দ্বার ধ্রে নাও। ছোট বীকারে অধঃক্ষেপ নাও এবং লঘ্ HCl (2) মিশিয়ে কিছ্মুন্ধণ নাড়তে থাক (2-3 मिनिट)। ह्रकि।

জধঃক্ষেপ ঃ কাল, CoS এবং NiS থাকতে পারে। এই অধঃক্ষেপ নিরে সোহাগাগুটিকা পরশীকা কর।

नील भू िका-त्काबाल्ड आह्य।

ষদি কোবালট না থাকে এবং বাদামী (brown) গ্ৰুটিকা পাশুয়া যায়, তাহলে **ণিকেল আছে।**  এই অধঃক্ষেপ প্র মি.লি. গাঢ় HNOs মিশিরে উত্তপ্ত করে দ্রবীভূত কর এবং শক্ষেক কর। শক্ষে অবশেষের জলীয় দ্রবণ তৈরী করে দ্বই ভাগে ভাগ করঃ  (i) কিছ্

 NH4Cl ও NH4OH যোগ কর (সবে-মাল ক্ষারীয়), তারপর ভাইমিথাইলায়াইঅক্সাইম দ্রবা করেক ফেটা মেশাও। লাল অধঃক্ষেপ।

निटक्म खाट्ड।

 (ii) 1 মি.লি. অম্বামাইল আলকোথল এবং <sup>2</sup> গ্রাম কঠিন NH4CNS মিশিয়ে নাড়। আলকোথলের হতর গাঢ় নীল বর্ণ হবে।
 কোবালট জাছে।

পরিহাতে  $MnCl_2$  ও  $ZnCl_2$  থাকতে পারে। ফ্রিটরে  $H_2S$  দ্র কর  $[Pb(CH_3COO)_2$ -কাগজ ], ঠান্ডা কর, অতিরিক্ত NaOH দ্রবল (3) মিশিরে নাড়। ছাঁক।

भाशतक  $\gamma_{\rm s} = {
m Mn} \, ({
m OH})_{\rm 2}$  व्यक्  ${
m Mn} {
m O}_{\rm 2} \cdot {
m xH}_{\rm 2} {
m O}$  थाक्ट शाउ ।  ${
m 8}, {
m 21}$  मात्रशी जात्री मा कह ।

(i) मच् CH<sub>3</sub>COOH মিশিরে অ্যাসিডীয় কর এবং H<sub>2</sub>S চালিত কর। সাদা অধঃক্ষেপ। ভিদ্ক আছে।

(ii) (NH4)श्रHg(CNS) 4] + CoSO4 পরীক্ষা করে পন্নরায় জিংকের উপস্থিতি প্রমাণ কর।

- মতব্যঃ (1) CoS, NiS, MnS এবং ZnS—এদের দ্রাব্যতা গণেফল বেশী (দ্রাব্যতা গণেফল দেখ)। মেজন্য কেবলমান্র NH4OH মাধ্যমে H2S দ্বারা অধ্যক্ষিপ্ত হয়।
- (2) লঘু HCl (1:20)-এ CoS এবং NiS অদূবণীয়। MnS এবং ZiS লঘু HCl-এ দুবীভূত হয়ে বথাবধ ক্লোরাইড দুবণ তৈরী করে।
- (3) অতিরিক্ত NaOH দুবলে Zn (OH) 2 দুবীভূত হয়:

 $Zn (OH)_2+2NaOH \implies Na_2ZnO_2+ 2 H_2O$  $Mn (OH)_2+NaOH \rightarrow$  विकिश इंश्व ना।

- 8, 57.  ${
  m Co^{2+}}$ , কোৰাল্ট (আস্) আয়নের বিচিয়া  ${
  m Co\,(NO_3)_2\cdot 6\,H_2O}$  দুবণ ব্যবহার করঃ
- 1.  $(NH_4)_2S_x$  প্রবণঃ প্রশম এবং ক্ষারকীয় দূবণে কাল CoS অধ্যক্ষেপ, আতিরিক্ত বিকারক, লঘ্  $CH_3COOH$  এবং 1N-HCl দূবণে অদূবণীয়; উষ্ণ ও গাঢ়  $HNO_3$  দ্বারা দ্ববীভূত হয়।

 $Co(NO_3)_2 + (NH_4)_2S = CoS \downarrow +2NH_4NO_3$  $3CoS + 8HNO_3 = 3Co(NO_3)_2 + 2NO + 3S + 4H_2O$ 

2.  $NH_4OH$ : ঠান্ডা অবস্থায় নীল ক্ষারকীয় লবণের অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারক অথবা অ্যামোনিয়াম লবণ যোগ করলে দ্রবীভূত হয়ে হল্মদ-বাদামী দ্রবণ উৎপান্ন করে। এই দ্রবণ বাতাসের সংস্পর্শে থাকলে অথবা  $H_2O_2$  মেশালে জারিত হয়ে লাল জটিল লবণ (কোবাল্ট অ্যামিন) উৎপান্ন করে।

 $Co (NO_3)_2 + NH_4OH = Co (OH) NO_3 \downarrow + NH_4NO_3$  $4Co (OH) NO_3 + 28NH_4OH + O_2$ 

= 4[Co (NH<sub>3</sub>) 6] (OH) 3+22H<sub>2</sub>O+4NH<sub>4</sub>NO<sub>8</sub>
3. NaOH দূবণ: ঠাণ্ডা অবস্থার নীল ক্ষারকীর লবণের Co(OH)NO<sub>8</sub>
অধঃক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারক মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে বেগনেনী (pink)
Co(OH)<sub>2</sub>-এ র্পান্তরিত হয় এবং সামান্য পরিমাণ দ্রবীভূত হয়। এই
হাইড্রোক্সাইড বাতাসের সংস্পর্শে রাখলে অথবা অনেকক্ষণ জলে ফোটালে,
জ্বারিত হয়ে গাঢ় বাদামী (brownish-black) Co(OH)<sub>8</sub> অধ্যক্ষেপ
উৎপান করে।

Co (NO<sub>8</sub>)  $_{2}$ +NaOH = Co (OH) NO<sub>8</sub>  $\downarrow$  +NaNO<sub>8</sub> Co (OH) NO<sub>8</sub>+NaOH = Co (OH)  $_{2}$ +NaNO<sub>8</sub>  $_{2}$ Co (OH)  $_{2}$ +H $_{2}$ O+ $_{2}$ O<sub>2</sub> = 2Co (OH)  $_{8}$   $\downarrow$  KCN ह्रवण : সালাভ-বাদামী  $Co(CN)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকার্কে দ্রবীভূত হয়ে জটিল লবণ  $K_4[Co(CN)_6]$  উৎপদ্ম করে। এই বাদামী দ্রবণ অনেকক্ষণ ফোটালে জারিত হয়ে পটাসিয়াম কোবালিটসায়ানাইডের হল্মদ দ্রবণ উৎপদ্ম হয়। কয়েক ফোটা  $H_2O_2$  অথবা NaOC1 এই জারণ-ক্রিয়া স্বরান্বিত করে।

Co (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>+2KCN = Co (CN)<sub>2</sub> + 2KNO<sub>3</sub>

 $Co(CN)_2+4KCN = K_4[Co(CN)_6]$ 

 $4K_4$ [Co (CN)  $_6$ ]+ $2H_2O+O_2=4K_3$ [Co (CN)  $_6$ ]+4KOH5.  $KNO_2$  দুৰণ: গাঢ় কোবাল্ট নাইট্রেট দুবণে  $CH_3COOH$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় করার পর অতিরিম্ভ বিকারক মেশালে হল্বদ  $K_3$ [Co( $NO_2$ ) $_6$ ]  $3H_2O$  অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় (নিকেল হতে পার্থক্য)।

Co (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>+2KNO<sub>2</sub> = Co (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>+2KNO<sub>3</sub> Co (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>+2KNO<sub>2</sub>+2CH<sub>3</sub>COOH

= Co (NO<sub>2</sub>)<sub>8</sub> + NO + H<sub>2</sub>O + 2CH<sub>8</sub>COOK

 $Co(NO_2)_3+3KNO_2 = K_8[Co(NO_2)_6] \downarrow$ 

6. NH<sub>4</sub>CNS কেলাস: উল্জবল নীল দ্রবণ (কোবাল্টি-থারোসায়ানেট আয়ন,  $[Co(CNS)_4]^{2-}$ ) ইথার অথবা অ্যামাইল অ্যালকোহলে দ্রবলীয়। স্বতরাং অ্যামাইল অ্যালকোহল মিশিয়ে নাড়লে উপরের জৈব স্তর নীল হয়ে যায় (নিকেল হতে পার্থক্য)।

 $C_0 (NO_3)_2+4NH_4CNS=(NH_4)_2C_0 (CNS)_4+2NH_4NO_3$ 7. সোভিয়াম 1-নাইট্রো-2-হাইড্রোক্সিন্যাপ্থলিন—3:6—ভাইসালফোনেট বিকারক (Nitroso-R লবণ);

স্পটপ্রেটে এক ফোটা প্রশম পরীক্ষণীয় দ্বুবগ (সোডিয়াম অ্যাসিটেট বাফার দ্রবণ মিশ্রিত) নাও, এবং <sup>3</sup> ফোটা বিকারক দ্রবণ মেশাও। লাল দ্রবণ পাওয়া যাবে।

গাঢ়ত্ব সীমা—1:500,000

विकातक प्रवण: 1% जनीय प्रवण।

মতব্যঃ Sn এবং Fe বিশ্ব ঘটার। NH4 F মিশিরে Fe-র উপস্থিতিতে পরীকা করা চলে।

8, 58. Ni2+, निर्क्श आग्रतनत्र विक्रिया

Ni SO4 · 7 H2O দ্রবণ ব্যবহার কর:

1. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S দূরণ: প্রশম ও ক্ষারীয় দ্রবেণ কাল N<sup>i</sup>S অধ্যক্ষেপ, আতিরিক্ত বিকারক, লঘ্ CH<sub>3</sub>COOH এবং 1N-HCl দ্রবেণ অদ্রবণীয়। আতিরিক্ত বিকারকে সামান্য পরিমাণ N<sup>i</sup>S দ্রবীভূত হয়ে গাঢ় বাদামী কলয়েডীয় দ্রবণ উৎপক্ষ করে, তবে লঘ্ CH<sub>3</sub>COOH মিশিয়ে ফোটালে প্রেরায় N<sup>i</sup>S অধ্যক্ষিপ্ত হয় এবং ছাঁকন কাগজে ছাঁকা বায়। উষ্ণ ও গাঢ় HNO<sub>3</sub> এবং অম্লব্যাক্ত ছারা N<sup>i</sup>S দ্রবীভূত হয়।

NiSO<sub>4</sub>+ (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S = NiS  $\downarrow$  + (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 3NiS+8HNO<sub>3</sub> = 3Ni (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>+4H<sub>2</sub>O +2NO+3S

2.  $NH_4OH$ : ঠান্ডা অবন্ধায় সব্দুজ় ক্ষারকীয় লবণের অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবীভূত হয়ে জটিল নিকেল অ্যামিন উৎপদ্ম করে।  $NH_4Cl$  মিশিয়ে  $NH_4OH$  যোগ করলে কোন অধ্যক্ষেপণ হয় না (সাধারণ আয়ন প্রভাব)।

 $2NiSO_4+2NH_4OH = Ni(OH)_2 . NiSO_4 \downarrow + (NH_4)_2SO_4$ 

 $Ni (OH)_2$ .  $NiSO_4+14NH_4OH$ 

 $= 2[Ni (NH_8)_6] (OH)_2+(NH_4)_2SO_4+12H_2O$ 3. NaOH দ্রবণ: সব্
্জ  $Ni(OH)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অদুবণীয় এবং বাতাসের সংস্পূর্ণে জারিত হয় না।

 $NiSO_4+2NaOH = Ni(OH)_2 \downarrow +Na_2SO_4$ 

4. KCN দ্রবণ: সব্রুজ  $Ni(CN)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবীভত হয়ে জটিল লবণ  $K_2[Ni(CN)_4]$  উৎপান করে।

NiSO<sub>4</sub>+2KCN = Ni (CN)  $_2$   $\downarrow$  +K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> Ni (CN)  $_2$ +2KCN = K<sub>2</sub>[Ni (CN)  $_4$ ]

- 5. KNO2 দ্বৰণ: CH<sub>8</sub>COOH-র উপস্থিতিতে কোন অধঃক্ষেপণ হয় না (কোবাল্ট হতে পার্থকা)।
- 6. ভাইসিখাইল প্লাইম বিকারক,  $\begin{pmatrix} CH_3 C = NOH \\ | \\ CH_4 C = NOH \end{pmatrix}$ :

বিক্রিয়া কাগজে এক ফোটা গরীকণীয় দ্রবণ নাও, এক ফোটা বিকারক দ্রবণ যোগ কর এবং কাগজটিকে  $NH_3$  গঢ়াসের উপর ধর। লাল বিন্দর্

স্পট প্লেটে অথবা সাধারণ পরীক্ষা নলে পরীক্ষা করলে লাল দূবণ অথবা অধ্যক্ষেপ(\*) স্পাওয়া যায়।

স্ববেদিতা—0·16 মাইক্লোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1:৩00,000

ৰিকারক দূৰণ: 1% অ্যালকোহলীয় দূৰণ।

মশ্ভব্য:  $\mathbf{Fe}(\mathbf{II})$ ,  $\mathbf{Bi}(\mathbf{III})$ , এবং  $\mathbf{Co}$  বখন অধিক পরিমাণে থাকে, বিষ্মু ঘটার।

8, 59. Mn<sup>2+</sup>, भाकानीक आग्रतन विक्रिया

MnSO4.5H2O দ্রবণ ব্যবহার কর:

1. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>S দূবণ: NH<sub>4</sub>Cl-র উপস্থিতিতে ফেকাশে লাল সোদক MnS অধ্যক্ষেপ, লঘ্ অজৈব অ্যাসিড এবং CH<sub>8</sub>COOH-এ (নিকেল, কোবালট ও জিংক হতে পার্থক্য) সহজে দ্রবণীয়। NH<sub>4</sub>Cl না মেশালে কলয়েডীয় দ্রবণ পাওয়া যায়। বাতাসের সংস্পর্শে জারিত হয়ে অধ্যক্ষেপ বাদামী রঙ ধারণ করে। অতিরিক্ত বিকারক দ্রবণ সহ ফোটালে ফেকাশে লাল সোদক অধ্যক্ষেপ অপেক্ষাকৃত কম সোদক সব্তুজ সালফাইড অধ্যক্ষেপে র্পাশ্তরিত হয়।

 $MnSO_4 + (NH_4)_2S = MnS \downarrow + (NH_4)_2SO_4$ 

2.  $NH_4OH$ :  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে কোন অধঃক্ষেপণ হয় না, তবে  $NH_4Cl$  না মেশালে আংশিকভাবে  $Mn(OH)_2$  অধঃক্ষেপণ্ হয়। বাতাসের

সংস্পর্টেশ বৈশীক্ষণ থাকলে জানিত হয়ে বাদামী  $Mu(OH)_8$  ভাষবা  $MuO_2 \cdot xH_2O$  ভায়েকেগণ হয়।

 $MnSO_4+2NH_4OH \implies Mn (OH)_2 \downarrow + (NH_4)_2SO_4$  $4Mn (OH)_2+2H_2O+O_2 = 4Mn (OH)_3 \downarrow$ 

3. NaOH দ্রবদ : সাদা  $Mn(OH)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে অদ্রবণীয়। বাতাসের সংস্পর্শে দ্রুত জারিত হয়ে  $Mn(OH)_8$  অথবা  $MnO_2 \cdot xH_2O$  অধ্যক্ষেপণ হয়। কয়েক ফোটা  $H_2O_2$  যোগ করলে দ্রুত জারিত হয়ে সোদক  $MnO_2$  অধ্যক্ষিপ্ত হয়।

 $MnSO_4+2NaOH = Mn (OH)_2 + Na_2SO_4$  $Mn (OH)_2+H_2O_2 = MnO_2+2H_2O$ 

4.  $PbO_2 + \eta$ ।  $HNO_3$ : ক্লোরাইড মুস্ত মাঙ্গানাস লবণ লেডডাই-অক্সাইড ও গাঢ়  $HNO_3$  মিশিয়ে ফোটাবার পর অলপ জল মিশিয়ে লঘ্ফর এবং অবশেষ থিতান পর্যন্ত অপেক্ষা কর। উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ  $HMnO_4$  (বেগ্নেনী) রঙের দেখাবে। ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে  $HMnO_4$  বিষোজিত হয়ে যায়।

 $5PbO_2+2MnSO_4+6HNO_8$ = $2HMnO_4+3Pb(NO_3)_2+2PbSO_4+2H_2O$ 

5. সোভিয়াম বিসম্পেট,  $NaBiO_3$ : লঘ্  $HNO_3$  অথবা  $H_2SO_4$ -এ ক্লোরাইড ম্ব ম্যাঙ্গানাস লবণের দ্রবণ তৈরী করে ঠাণ্ডা কর, তারপর কঠিন  $NaBiO_3$  কিছ্নটা মিশিয়ে নাড় এবং অবশেষ থিতান পর্যত অপেকা কর অথবা কাচের পশ্ম (glass wool) দ্বারা ছাঁক।  $HMnO_4$ -র বেগ্ননী দ্রবণ পাওয়া যাবে।

5NaBiO<sub>3</sub>+2MnSO<sub>4</sub>+16HNO<sub>3</sub> = 2HMnO<sub>4</sub>+5Bi (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub>+ NaNO<sub>3</sub>+2Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>+7H<sub>2</sub>O

8, 60. Zn2+, ferte আমনের বিভিয়া

ZnSO4 7H2O দূবণ ব্যবহার কর:

1.  $(NH_4)_2S$  দূরণ: প্রশম্ ও ক্ষারীয় দ্রুবেণ সাদা ZnS জ্বাধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারক ও লঘ্ন  $CH_8COOH$ -এ অদূরণীয়, কিন্তু লঘ্ন অজৈব অ্যাসিডে দূরণীয়। সাধারণভাবে প্রাপ্ত ZnS অধ্যক্ষেপ আংশিকভাবে কলয়েডীয় প্রকৃতির হওয়ায় ছাঁকনের সময় অস্থিবা হয়। অতিরিক্ত

 $MH_4Cl$  নিদিয়ে উত্তপ্ত অবস্থায় ZDS অধ্যক্ষেপৰ হলে এবং  $NH_4Cl$  (1%) মেশান  $(NH_4)_2S$ -জল ছারা ধ্রে নিলে এই অস্থিয়া দ্রে হয়।  $ZDSO_4+(NH_4)_2S=ZDS\downarrow+(NH_4)_2SO_4$ 

2. NH4OH: সাদা জাঠাল Zn (OH) 2 অধঃক্ষেপ, অ্যামোনিয়াম লবলের উপস্থিতিতে (সাধারণ আয়ন প্রভাব) এবং অতিরিক্ত বিকারকে দ্রবীভূত হয় (জটিল লবণ উৎপদ্ধ হয়)।

 $ZnSO_4+2NH_4OH \implies Zn(OH)_2 \downarrow + (NH_4)_2SO_4$  $Zn(OH)_2+4NH_4OH \implies [Zn(NH_3)_4](OH)_2+4H_2O$ 

3. NaOH দূবণ: সাদা আঠাল  $Zn(OH)_2$  অধ্যক্ষেপ, অতিরিক্ত বিকারকে সহজে দুবীভূত হয়ে সোডিয়াম জিংকেট  $Na_2ZnO_2$  (ম্যাঙ্গানীজ হতে পার্থক্য) উৎপক্ষ করে।  $Zn(OH)_2$  অধ্যক্ষেপ লঘ্ আ্যাসিডে (1N-HCl) দুবণীয়।

 $ZnSO_4+2NaOH=Zn (OH)_2 \downarrow +Na_2SO_4$  $Zn (OH)_2+2NaOH=Na_2ZnO_2+2H_2O$ 

4.  $K_4Fe(CN)_6$  দূরণ: প্রথমে সাদা জিংক ফেরোসায়ানাইড  $Zn_2[Fe(CN)_6]$  অধ্যক্ষেপণ হয়; অতিরিম্ভ বিকারকে আরও কম দ্রবণীয় জিংক পটাসিয়াম ফেরোসায়ানাইড পাওয়া যায়।

 $2ZnSO_4+K_4[Fe(CN)_6] = Zn_2[Fe(CN)_6] \downarrow + 2K_2SO_4$  $3Zn_2[Fe(CN)_6]+K_4[Fe(CN)_6] = 2Zn_3K_2[Fe(CN)_6]_2 \downarrow$ 

5. আন্রোনিয়াম মার্রকিউরি-থায়োসায়ানেট-। কপার সালকেট ঃ ম্দ্র আর্রিসভীর দ্রব  $(H_2SO_4)$  অথবা  $CH_3COOH$ ) নাও, কয়েক ফোঁটা  $0\cdot 1\%$   $CuSO_4$  দ্রবণ ও তারপর 2 মি.লি. আ্যামোনিয়াম মার্রকিউরি-থায়োসায়ানেট দ্রবণ মেশাও। বেগ্রনী অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।

অ্যামোনিরাম মারকিউরি-থারোসায়ানেটের সাথে কপার লবণ একা থাকলে কোন অধঃক্ষেপ দের না, কিন্তু জিংক লবণ একা থাকলে সাদা জিংক মারকিউরি-থারোসায়ানেট অধঃক্ষেপ দের।

 $ZnSO_4 + (NH_4)_2[Hg (CNS)_4] = Zn[Hg (CNS)_4] \downarrow + (NH_4)_2SO_4$ 

কপার আয়নের উপস্থিতিতে জটিল কপার লবণের সহ-অধ্যক্ষেপণ হন্ন এবং বেগন্নী রঙের মিগ্রিত কেলাস  $Zn[Hg(CNS)_4] + Cu[Hg(CNS)_4]$  পাওয়া বার ।

শ্বের পরীকাঃ মৃদ্ব জ্ঞাসিডীর <sup>2</sup> কোটা পরীকণীর দ্রবণ স্পট প্লেটে নাও, <sup>1</sup> ফোটা <sup>0.1</sup>% CuSO<sub>4</sub> দূবণ ও <sup>1</sup> ফোটা জ্যামোনিয়াম মার্রাকউরি-থায়োসায়ানেট দ্রবণ মেশাও। বেগনেনী অধ্যক্ষেপ।

এই পরীক্ষা ছোট পরীক্ষা-নলে করা যায়। এক্ষেত্রে <sup>1</sup> মি.লি. অ্যামাইল অ্যালকোহল মিশিয়ে নাড়া হয়। বেগন্নী অধ্যক্ষেপ মধ্যতলে (interface) জমা হয়।

গাঢ়ত্ব সীমা-1: 10,000

জ্যানোনিয়াম মারকিউরি-থায়োসায়োনেট: 8 গ্রাম  $HgCl_2$  এবং 9 গ্রাম  $NH_4CNS$  100 মি.লি. জলে দ্রবীভূত করা হয়।

মশ্তব্যঃ আয়রন লবণ বিঘা ঘটায় (লাল রঙের  $Fe(CNS)^{2+}$  আয়ন উৎপক্ষ হয়), কিন্তু  $NH_4F$  যোগ করলে (বর্ণহীন  $[FeF_6]^{6-}$  আয়ন উৎপক্ষ হয়) বিঘা ঘটার সম্ভাবনা থাকে না।

6. জ্যামোনিয়াম মারকিউরি-থায়োসায়ানেট + কোবাল্ট সালফেট ঃ এই পরীক্ষা 5নং পরীক্ষার মত একই প্রকার, কেবল কপার সালফেট দ্রবণের পরিবর্তে কোবাল্ট সালফেট দ্রবণ (0.02%) ব্যবহার করা হয়; জটিল কোবাল্ট লবণের সহ-অধঃক্ষেপণ হয় এবং নীল রঙের মিশ্রিত কেলাস  $Zn[Hg(CNS)_4] + Co[Hg(CNS)_4]$  পাওয়া যায়।

স্ক্র পরীকাঃ  $^2$  ফোঁটা পরীক্ষণীয় দূবণ (লঘু  $\mathbf{H}_2\mathrm{SO}_4$  ছারা ম্দ্র আ্যাসিডীয়) ছোট মুচিতে নাও,  $^1$  ফোঁটা  $^{0\cdot02\%}$   $\mathrm{CoSO}_4$  দূবণ ও  $^1$  ফোঁটা আ্যামোনিয়াম মারকিউরি-থায়োসায়ানেট দূবণ মেশাও। নীল অধ্যক্ষেপ। .

<sup>1</sup> মি.লি. অ্যামাইল অ্যালকোহল মিশিয়ে ছোট পরীক্ষা-নলে এই পরীক্ষা করা চল্লে।

8, 24. সারণী (উন-পরিমাণ): জিংক শ্রেণীর ধাতৰ জারনগ্রেলর বিশ্লেষণ এই অধ্যক্ষেপের (1) \* মধ্যে থাকতে পারে CoS, NiS, MnS এবং  $ZnS_1$   $H_2S$ -জল মেশান 1%  $NH_4Cl$  দ্রবণ দিয়ে অধ্যক্ষেপ দ্বোর ধ্রে নাও। 2 মি.লি. ঠাণ্ডা 1N-HCl (2) মিশিয়ে 2 মিনিট অধ্যক্ষেপ নাড়, তারপর অপকেন্দ্রণ কর।

<sup>\*</sup> अध्यक्तभ वीन काल ना इत. Ni এবং Co शाक्त ना।

ख्याः द्राज : कान. CoS এবং NiS থাকতে পারে। কোবাল্টের জন্য সোহাগা গ্রটিকা পরীক্ষা কর এবং নিকেলের क्रमा ডাইমিথাইলগ্লাইঅক্ সাইম বিকারক মিশিয়ে সক্রা পরীক্ষা কর। B. 23 সাবলী দেখ

ভবজ দূৰ্ব : MnCl₂ ও ZnCl₂ থাকতে পারে (লেশ পরিমাণ CoCl2 এবং NiCl2 থাকতে পারে)।

ছোট ম\_চিতে অথবা শক্ত পরীক্ষা নলে দবৰ নাও, ফুটিরে H2S দুর কর [Pb(CH3COO)2-কাগজ় দ্বারা পরীক্ষা কর], ঠাণ্ডা কর, সেণ্টি-ফিউজ নলে দূবণ নাও. অতিরিম্ভ NaOH দবণ (3) (1-2 মি.नि.) মিশিয়ে নাড। অপকেন্দ্রণ কব।

ज्ञश्रादक्षण : Mn (OH)2 व्यक्त स्वण : Na2ZnO2 MnO2 · xH2O থাকতে পারে। থাকতে পারে [লেশ পরিমাণ 8, 23 সারণী অনুযায়ী CO(OH)3+Ni(OH) 2]। জিংকের পরীক্ষা কর। 8, 23 সারণী অনুযায়ী ম্যাঙ্গানীজের পরীক্ষা কর।

মন্তব্য: (1), (2) এবং (3)-র জন্য 8, 23 সারণীর মন্তব্য (1), (2) এবং (3) দেখ।

### ৪, 25. সারণী: ক্যালসিয়াম শ্রেণীর ধাতব আয়নগালির বিশ্লেষণ

এই অধঃক্ষেপের মধ্যে থাকতে পারে BaCO<sub>3</sub>, SrCO<sub>8</sub> এবং CaCO<sub>3</sub>(1)। ছাকন কাগজের উপরেই 5 মি.লি. উক্ত 2N-CH<sub>3</sub>COOH বারংবার ঢেলে অধঃক্ষেপ দ্রবীভূত (2) কর। ঐ দ্রবণের কিছ্ম অংশ উষ্ণ অবস্থায় নিয়ে  $K_2CrO_4$  দুবল মিশিয়ে পরীক্ষা করে দেখ। হল্মদ অধঃক্ষেপ (3) পাওয়া গেলে ব্ৰুতে হবে **বেরিয়াম আছে**।

র্যাদ বেরিয়াম থাকে, তাহলে বাকী অংশের মধ্যেও  $\mathbf{K}_2\mathbf{CrO}_4$  দূবণ মেশাতে হবে। উভয় অংশ একসাথে নিয়ে উত্তপ্ত করে ফোটাও, তারপর ধীরে ধীরে নাডতে নাডতে K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> দ্রবণ মেশাও যতক্ষণ পর্যন্ত না সমগ্র দ্রবণটি সামান্য হল্মে বর্ণের হয়। ছাঁক। অধঃক্ষেপ জল দিয়ে ধায়ে নাও।

च श रक नः इन्ति। BaCrO, St to THE নিরে শিখা পরীকা (flame test) কুর। পীতাভ-সব্জ শিখা। विद्याम सारक।

गांबद्ध : ,Sra+ अवर Cas+ जावन शाक्र পারে। 1 মি.লি. NH4OH ও অতিরিভ (NH4)CO2 मुद्रण त्मणात् । जामा अधारकभा SrCO<sub>s</sub> এবং/অথবা CaCO<sub>s</sub> থাকতে পারে। कल निरंत धुरत नाउ এवং 5 मि.नि. छक 2N-CH<sub>8</sub>COOH মিশিয়ে দ্ববীভূত কর। ফ্রিটরে অতিবিক্ত CO2 তাডিয়ে দাও।

যদি বেরিয়াম না থাকে তাহলে K2CrO. না মিশিয়ে সরাসরি এখান থেকে আরম্ভ কর। 4 মি.লি. সম্পুত্ত (NH4)2SO4 দূবণ মেশাও

(4) এবং জলগাহে 5 মিনিট গ্রম কর। ছাক।

अवःटक्रभः जामा SrSO₄ श्रीत्रष्टारुः Ca2+ आय्रत অধঃক্ষেপ নিয়ে শিখা পরীক্ষা কর। ক্ছির যোগ (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> দ্ব গ नान भिथा। न्द्रेनिजयाय आहर ।

থাকতে পারে। মেশাও (5) এবং জল-গাহে গরম কর। সাদা CaC<sub>2</sub>O<sub>4</sub> অধঃক্ষেপ। कार्मित्रग्राम बार्छ। শিখা পরীক্ষা দ্বার। পুনরায় প্রমাণিত কর।

মতব্য: (1) NH4Cl-র উপস্থিতিতে MgCO3° অথবা Mg(OH)2 অধঃক্ষিপ্ত হয় না, কারণ এদের দ্রাব্যতা গুরুষল ( $S_{MgCO_0} = 1 \times 10^{-5}$ ,  $S_{Mg (OH)_s} = 3.4 \times 10^{-11}$ ) বেশী। Ba  $CO_s (S_{Ba CO_s} = 8.1 \times 10^{-9})$  $SrCO_3 (S_{SrCO_4} = 1.6 \times 10^{-9})$  and  $CaCO_3 (S_{CaCO_4} = 4.8 \times 10^{-9})$ অধঃক্ষিপ্ত হয়, কারণ এদের দ্রাব্যতা গ্রেণফল কম।

(2) অধঃক্ষিপ্ত কার্বনেটগুর্লি লঘু CH<sub>8</sub>COOH-এ দুবণীয়:

 $BaCO_3+2CH_3COOH = Ba(CH_3COO)_2+H_2O+CO_2 \uparrow$ 

(3) কেবলমান  $BaCrO_4(S_{BaCrO_4} = 1.6 \times 10^{-10})$  লাম  $CH_3COOH$ -এ অদ্রবণী।

Ba (CH<sub>3</sub>COO)  $_2+K_2$ CrO<sub>4</sub> = BaCrO<sub>4</sub>  $\downarrow +2$ CH<sub>3</sub>COOK

- (4)  $Sr(CH_BCOO)_2 + (NH_4)_2SO_4 = SrSO_4 + 2CH_8COONH_4$  $Ca (CH_3COO)_2+2 (NH_4)_2SO_4 \iff (NH_4)_2[Ca (SO_4)_2]+$ 2CH<sub>8</sub>COONH<sub>4</sub>
- (5)  $Ca^{2}++C_{2}O_{4}^{2}-=CaC_{2}O_{4}$

. 8, 61. Ba2+, বেরিয়াস আরলের বিরিমা

BaCl<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O प्रवण वावशात कत :

1. (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> দূৰৰ: সাদা BaCO<sub>3</sub> অধ্যক্ষেপ, CH<sub>3</sub>COOH ও লছ, আজৈব আাসিডে দ্ৰবণীয়।

$$BaCl_2 + (NH_4)_2CO_3 = BaCO_3 \downarrow +2NH_4Cl$$

অতিরিক্ত  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে তাঁর অ্যাসিড  $NH_4^+$  ক্ষারক  $CO_8^{2-}$ -র সাথে বিক্রিয়া ঘটিরে বাইকার্বনেট আয়ন  $HCO_8^-$  উৎপক্ষ করে এবং সেজন্য দ্রবণে কার্বনেট আয়নের গাঢ়ত্ব কমে যায়ঃ

$$NH_4++CO_8^2- \Leftrightarrow NH_8+HCO_8^-$$
  
 $NH_4++BaCO_3 \Leftrightarrow NH_8+HCO_8^- +Ba^2+$ 

সত্তরাং দেখা যাচ্ছে যে, অতিরিক্ত NH<sub>4</sub>Cl-র উপস্থিতিতে কিছ<sub>ন্</sub>টা BaCO<sub>8</sub> দ্ববীভূত হয়ে যায়।

2. **সম্**  $H_2SO_4$ ঃ সাদা ভারী  $BaSO_4$  অধ্যক্ষেপ,  $(NH_4)_2SO_4$  দূবণ ও সম্ অজৈব অ্যাসিডে অদূবণীয়।

$$BaCl_2+H_2SO_4 = BaSO_4 \downarrow +2HCl$$

3. K<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub> দূবণ: হল্বদ BaCrO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ, লঘ্ব CH<sub>3</sub>COOH-এ অদুবণীয় (ম্মুনসিয়াম ও ক্যালসিয়াম হতে পার্থক্য), অজৈব অ্যাসিডে সহজে দূবণীয়।

$$BaCl_2+K_2CrO_4 = BaCrO_4 \downarrow +2KCl$$

4.  $(NH_4)_2C_2O_4$  দূবণ: সাদা  $B_8C_2O_4$  অধ্যক্ষেপ, অজৈব অ্যাসিড এবং উষ্ণ ও লঘ্  $CH_3COOH$  দ্বারা সহজে দুবীভূত হয় (ক্যালসিয়াম হতে পার্থক্য)।

$$BaCl_{2}+(NH_{4})_{2}C_{2}O_{4}=BaC_{2}O_{4}\downarrow+2NH_{4}Cl$$

$$5.$$
 সোভিয়াম রোভিজোনেট বিকারক,  $\left( egin{array}{c} {
m CO-CO-C.ONa} \\ | & | \\ {
m CO-CO-C.ONa} \end{array} 
ight)$ :

বিন্দ্র বিক্রিয়া কাগজে এক ফোঁটা প্রশম পরীক্ষণীয় দ্রবণ নাও, এবং এক ফোঁটা বিকারক দ্রবণ বোগ কর। লালাভ-বাদামী বিন্দ্র পাওয়া বাবে। দ্ব ফোঁটা 0.5N-HCl ঐ বিন্দ্রে উপর দাও। উজ্জ্বল লাল রূঙে রুপান্ডরিত হবে (খানসিয়াম হতে পার্থক্য)।

স্বেদিতা—0.25 মাইকোগ্রাম। গাড়শ্ব সীমা—1:200,000
কিনারক প্রবদঃ 0.5% জলীয় প্রবদ। প্রবদ বেশীক্ষণ থাকলে বিযোজিত হয়ে য়ায়। সেজন্য প্রতিদিন অলপ পরিমাণ প্রবণ তৈরী করে নেওয়া উচিত। মতবাঃ প্রশম অবস্থায় রোডিজেনিক অ্যাসিডের বেরিয়াম লবণ (লালাভবাদামী) অধঃক্ষিপ্ত হয়। ক্যালাসিয়াম এবং ম্যাগর্নোসয়াম লবণ বিঘা ঘটায় না। অইনিসয়াম লবণ বেরিয়াম লবণের অন্র্প বিক্রিয়া ঘটায়, কিল্তু 0.5N-HCl য়ায়া অইনিসয়াম লবণের লালাভ-বাদামী রঙ অদ্শা হয়। অনেক থাতব আয়ন বিঘা ঘটায়, সেজনা শ্রেণীগতভাবে প্থকীকরণের পর এই বিকারক ব্যবহার করা উচিত।

### 8, 62 Sr2+, श्रोनियान जायतनत विक्रिया

SrCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O দ্রবণ ব্যবহার কর:

1. (NH<sub>4</sub>) $_2$ CO $_3$  দূরণ ঃ সাদা SrCO $_3$  অধ্ঃক্ষেপ, CH $_3$ COOH ও লঘ $_4$  আজৈব অ্যাসিডে দূরণীয়।

SrCl<sub>2</sub>+ (NH<sub>4</sub>) <sub>2</sub>CO<sub>8</sub> = SrCO<sub>8</sub> ↓ +2NH<sub>4</sub>Cl
আতিরিক্ত NH<sub>4</sub>Cl-র উপস্থিতিতে কিছুটা SrCO<sub>8</sub> দ্রবীভূত হয়ে ঘায়
(৪, 61 পরিচেন্দ্র <sup>1</sup>নং বিভিয়া দেখ)।

2. লখ $H_2 SO_4$ : সাদা  $SrSO_4$  অধ্যক্ষেপ,  $(NH_4)_2 SO_4$  দূবণ ও লঘ্ আজৈব আ্যাসিডে অদূবণীয়।

 $SrCl_2+H_2SO_4 = SrSO_4 \downarrow +2HCl$ 

3. K₂CrO₄ দ্বৰণঃ দ্মনিসিয়াম লবণের গাঢ় দ্রবণ হতে হৃদ্দ্দ্ SrCrO₄ অধঃক্ষেপ, CH₃COOH-এ দ্রবণীয় (Ba হতে পার্থক্য)।

 $SrCl_2+K_2CrO_4 \iff SrCrO_4 \downarrow +2KCl$ 

4. ( $NH_4$ ) $_2C_2O_4$  দূৰণ: সাদা  $SrC_2O_4$  অধ্ঃক্ষেপ, অজৈব অ্যাসিডে সম্পূর্ণ দূবণীয়, কিন্তু  $CH_3COOH$ -এ সামান্য দূবণীয় (sparingly soluble) ৷ ঘফরফরফরফরফ

 $SrCl_2 + (NH_4) {}_2C_2O_4 = SrC_2O_4 \downarrow +2NH_4Cl$ 

5. লোভিয়াম রোভিজানেট বিকারক (8, 61 পরিছেদ 5নং বিভিন্ন দেখ): বেরিয়ানের উপস্থিতিতে নিন্দালখিতভাবে পরীক্ষা কর: কিছ্ ্রাহিক ছাকন কাগজ স্কৃত্ত  $K_2CrO_4$  দ্বলে সিন্ত করে শ্বিকরে নাও। এর প একটা কাগজে এক ফোটা পরীক্ষণীয় দ্বণ নাও এবং এক মিনিট বাদে এক

ফোটা বিকারক প্রবণ বোগ কর। লালাভ-বাদামী রঙের বলর তৈরাঁ হবে। বেরিরাম না ধাকলে, বিন্দু বিক্রিয়া কাগজে এক ফোটা প্রশম প্রবণ নাও এবং এক ফোটা বিকারক প্রবণ যোগ কর। লালাভ-বাদামী বিন্দু পাওয়া যাবে।

স্ববেদিতা— $^4$  মাইকোগ্রাম। গাঢ়ছ সীমা—I:13,000

### 8, 63 'Ca2+, क्यानिमाम आग्ररंनद विक्रिया

CaCl<sub>2</sub>·6H<sub>2</sub>O দ্রবণ ব্যবহার কর:

- া. (NH<sub>4</sub>) $_2$ CO $_3$  দূরণ: সাদা CaCO $_3$  অধ্যক্ষেপ (Ba $^2$ + এবং Sr $^2$ + আয়নের মত একই প্রকার বিক্লিয়া ঘটে।
- 2. जम्  $H_2SO_4$ : গাঢ় দূবণ হতে সাদা  $CaSO_4$  অধ্যক্ষেপ, জলে বেশ কিছন্টা দূবণীয় ( $^2$  গ্রাম/লিটার,  $^{25}$ ° সে.) এবং  $(NH_4)_2SO_4$ -র সাথে জটিল লবণ  $(NH_4)_2[Ca(SO_4)_2]$  উৎপক্ষ করে দূবীভূত হয়। (স্ট্রনসিয়াম হতে পার্থ ক্য)

 $\begin{aligned} &\text{CaCl}_2 + \text{H}_2 \text{SO}_4 \iff \text{CaSO}_4 \downarrow + 2 \text{HCl} \\ &\text{CaSO}_4 + (\text{NH}_4) \, _2 \text{SO}_4 \iff (\text{NH}_4) \, _2 [\text{Ca} \, (\text{SO}_4) \, _2] \, . \end{aligned}$ 

- 3.  $\mathbf{K}_2\mathbf{CrO}_4$  দূরণ ঃ কোন অধঃক্ষেপণ হয় না। (বেরিয়াম ও স্ট্রনিসিয়াম হতে পার্থক্য)
- 4.  $(NH_4)_2C_2O_4$  দূবণঃ লঘ্ দূবণ হতে ধীরে ধীরে সাদা  $CaC_2O_4$ ·  $H_2O$  অধ্যক্ষেপ, অজৈব অ্যাসিডে দূবণীয়, কিন্তু  $CH_3COOH$ -এ অদূবণীয় (Ba হতে পার্থক্য)।

 $CaCl_2 + (NH_4)_2C_2O_4 = CaC_2O_4 + 2NH_4Cl$ 

5.  $K_4[Fe(CN)_6]$  দূরণ: অতিরিক্ত বিকারকে সাদা  $CaK_2[Fe(CN)_6]$  অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে এই অধ্যক্ষেপণ আরও সহজে হয়।

 $CaCl_2+K_4[Fe\ (CN)_6]=CaK_2[Fe\ (CN)_6]+2KCl$  অধিক পরিমাণে Ba এবং Mg লবণ থাকলে একই প্রকার অধ্যক্ষেপণ হতে পারে।

8,26 সারণী (উন-পরিমাণ): ক্যালসিয়াম শ্লেণীর ধাতৰ আরনগরেলর

এই অধঃকেপের মধ্যে থাকতে পারে  $BaCO_8$ ,  $SrCO_8$  এবং  $CaCO_8(1)$ ।

গরম জল দিয়ে অধ্যক্ষেপ একবার ধুরে নাও। 1 মি.লি. লছ্  $CH_0COOH$  মিশিরে জলগাহে গরম কর যতক্ষণ পর্যত না অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত হয় (2)। ঐ গরম দ্রবণ করেক ফোটা নাও এবং  $K_2CrO_4$  দ্রবণ দ্ব-ফোটা ঘোগ কর। হল্ম অধ্যক্ষেপ (3) পাওয়া গেলে ব্রুতে হবে বেরিয়াম জাছে।

ৰদি ৰেরিয়াম থাকে, তাহলে সমগ্র দ্রবণের মধ্যেই গরম অবস্থায়  $\mathbf{K}_2\mathbf{CrO}_4$  দূরণ যোগ কর যতক্ষণ পর্যন্ত না সমগ্র দূরণিট সামান্য হল্দ বর্ণের হয়। অপকেন্দ্রণ কর।

ख शः रक्ष शः इ ला, प BaCrO₄।

গরম জল দিরে ধ্রের নাও। গাঢ় HCl দ্বারা দ্রবীভূত কর, উত্তপ্ত করে শ্বুক্ক কর, তারপর শিখা পরীক্ষা কর, পীতাভ-সবক্ত শিখা।

বেরিয়াম আছে

শবচ্ছ দূরণ:  $Sr^{2+}$  এবং  $Ca^{2+}$  থাকতে পারে। 1 মি.লি.  $NH_4OH$  এবং অতিরিক্ত  $(NH_4)_2CO_3$  দূরণ মেশাও। সাদা অধ্যক্ষেপ।  $SrCO_8$  এবং/অথবা  $CaCO_3$  থাকতে পারে। অপকেন্দ্রণ কর, গরম জল দিয়ে ধ্রুয়ে নাও, এবং 1 মি.লি.  $2N-CH_3COOH$  মিশিয়ে জলগাহে গরম কর। অতিরিক্ত  $CO_2$  তাড়িয়ে দাও। যদি বেরিয়াম না থাকে, তাহলে  $K_2CrO_4$  না মিশিয়ে সরাসরি এখান থেকে আরুদ্ভ কর।

1 মি.লি. সম্প্রে  $(NH_4)_2SO_4$  দূবণ মেশাও (4), জলগাহে 5 মিনিট গরম কর, ঠাডো কর এবং অপকেন্দ্রণ কর 1

**ष कः रक् भ**ः मा मा, SrSO<sub>4</sub>।

গরম জল দিয়ে ধ্রের নাও। শিখা পরীক্ষা কর। স্থির ঘোর জাল শিখা।

चनित्रप्राय बाद्ध

শব্দ দূরণ:  $Ca^{2+}$  থাক্তে পারে। করেক ফোটা  $(NH_4)_2C_2O_4$  দূরণ মেশাও (5) এবং জ্লগাহে গরম কর। সাদা  $CaC_2O_4$  অধঃ-ক্ষেপ। কালেসিয়াম জাকে

इन्द्रन : (1), (2), (3), (4) এবং (5)-র জন্য 8, 25 সারণীর মন্তব্য দেখ।

8,27 जातभी अ कातीत दश्मीत शास्त्र जात्रनगर्णित विदेशवन

নাদা অবশেকের (8, 11 সারণী দেখ) মধ্যে থাকতে পারে  $Mg^{2+}$ ,  $Na^+$  এবং  $K^+$ । পাতিত জল বারা দ্রবীভূত কর (1) ও চার ভাগে ভাগ কর :

मू-छाश निर्देश  $Mg^2+-$ त छन्। शतीका कर।

(i) 1 মি.লি. দ্রবণ নাও, কিছন্ন NH4Cl ও NH4OH মেশাও, তারপর (NH4)2CO3 দ্রবণ এবং (NH4)2C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> (2) দ্রবণ কিছন্ মিশিরে ফোটাও। যদি কিছন্ অধ্যক্ষেপণ হয় ছেকে নাও। এখন পরিস্তন্তের মধ্যে Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> দ্রবণ যোগ কর, ঝাঁকাও অথবা কাচদণ্ড দ্বারা ঘন ঘন নাড়। কিছন্কণ পর স্যাদ্য কেলাসযন্ত অধ্যক্ষেপণ হয় (3)।

# ম্যাগনৈসিয়াম আছে।

(ii) 1 মি.লি. দূবণ নাও, 0.5 মি.লি. টাইটান ইয়োলো (titan yellow) বিকারক (0.1%) এবং 0.5 মি.লি. 0.1N-NaOH দূবণ মেশাও। লাল অখঃক্ষেপ।

# ম্যাগনৈসিদ্ধাম আছে।

অপর দুই ভাগ হতে এক ভাগ নিমে  $Na^+$ -র জন্য এবং অপর ভাগ  $K^+$ -র জন্য পরীক্ষা কর।

(iii) 1 মি.লি. দূবণ নাও, <sup>2</sup> মি.লি. জিংকইউরানিল অ্যাসিটেট দ্ববণ মেশাও এবং কাচদশ্ড দ্বারা নাড়। হল্মদ কেলাস্যান্ত অধ্যক্ষেপ (4)। সোভিয়াম আছে।

পন্নরায় শিখা পরীক্ষা বারা সোডিরামের উপস্থিতি প্রমাণ কর। (iv) 1 মি লি. দূবণ নাও, কিছ্মু সোডিরাম কোবালিট নাইট্রাইট দূবণ এবং কয়েক ফোটা লঘ্ম CH<sub>3</sub>COOH মেশাও। প্রয়োজন হলে একট্ম গরম কর। হলম্প অধ্যক্ষেপ (5)।

# भगेनियाम व्याटह।

প্নেরায় শিখা পরীক্ষা দ্বারা পটাসিয়ামের উপন্থিতি প্রমাণ কর।

আমোনিয়াম লবণের উপস্থিতি আগেই পরীক্ষা করে দেখা হয়েছে। মুক্তব্য: (1) HNO3 মিশিয়ে উত্তপ্ত করার ফলে Mg(NO3)2 তেখে গিরে MgO উৎপন্ন হতে পারে। সেজন্য সাদা অবশেষ জলে সম্পর্শের্মে দ্রবীভূত না হলে ছেকে নিতে হরে। অবশেষ লঘ্ন HCl-এ দ্রবীভূত করে Mg-ব জনা পরীক্ষা করতে হবে।

(2) IV গ্রন্থের আয়নগৃহলি কার্বনেট হিসাবে সম্পূর্ণরূপে অধ্যক্ষিপ্ত না হলে  $N_{82}HPO_4$  দ্রবণ মিশিয়ে  $M_g$ -র জন্য পরীক্ষা করবার সময় ঐ আয়নগৃহলি ফসফেট হিসাবে অধ্যক্ষিপ্ত হবে এবং ভূলের সৃহ্ছিত করবে। সেজনা আর একবার  $(NH_4)_2CO_8$  দ্রবণ ও  $(NH_4)_2C_2O_4$  দূরণ একরে মিশিয়ে গরম করে নেওয়া প্রয়োজন। যদি IV গ্রন্থের আয়ন থাকে তাহলে অধ্যক্ষিপ্ত হবে এবং ছেকে পূথক করা সম্ভব হবে।

(3) MgCl<sub>2</sub>+Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>+NH<sub>4</sub>OH

 $\implies$  Mg (NH<sub>4</sub>) PO<sub>4</sub>  $\downarrow$  +2NaCl+H<sub>2</sub>O

- (4) NaCl+Zn (CH<sub>8</sub>COO)  $_2$ +3UO $_2$  (CH<sub>8</sub>COO)  $_2$ +CH<sub>8</sub>COOH  $\Rightarrow$  NaZn (UO<sub>2</sub>)  $_3$  (CH<sub>8</sub>COO)  $_2$   $\downarrow$  +HCl
- (5)  $Na_{8}[Co(NO_{2})_{6}]+2KCl = K_{2}Na[CO(NO_{2})_{6}] \downarrow +2NaCl$

8,64 Mg<sup>2+</sup>, म्रागत्नित्राम जात्रत्न विक्रिया

MgSO4 · 7H2O দুব্ৰ ব্যবহার কর:

 $1.~Na_2HPO_4$  हुन्प:  $NH_4Cl$  ও  $NH_4OH$ -র উপস্থিতিতে ঠান্ডা লঘ্দ দ্বন্দ হতে ঝাঁকালে অথবা কাচদন্ড দ্বারা নাড়লে ধীরে ধীরে সাদা কেলাসযুক্ত  $Mg(NH_4)PO_4\cdot 6H_2O$  অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

 $MgSO_4+Na_2HPO_4+NH_4OH \implies Mg(NH_4)PO_4\downarrow +$ 

Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>+H<sub>2</sub>O

2. NH₄OH: আঠাল সাদা Mg(OH)₂ অধঃক্ষেপ (আংশিক),
আ্যামোনিরাম লবণের উপস্থিতিতে দ্রবীভূত হয় (সাধারণ আয়ন প্রভাব)।

 $MgSO_4+2NH_4OH \implies Mg(OH)_2\downarrow + (NH_4)_2SO_4$ 

3.  $(NH_4)_2CO_3$  দ্রবণ:  $NH_4Cl$ -র উপস্থিতিতে কোন অধ্যক্ষেপণ হয় না (সাধারণ আয়ন প্রভাব)।  $NH_4Cl$  মেশান না থাকলে ক্ষারকীয় ম্যাগনে-সিয়াম কার্বনেটের অধ্যক্ষেপণ হয়।

# 4. 8-हाहेट्याक् तिकूहेटनानीन अथवा अक्तिन विकातक,



 $^1$  মি.লি. দ্বণ নাও, কিছ্ন  $NH_4Cl$  মেশাও, তারপর  $^2$  মি.লি. বিকারক দ্বণ ও  $^4$  মি.লি. লঘ্ন  $NH_4OH$  যোগ করে ফোটাও। হল্ম রঙের জটিল লবণ,  $Mg(C_9H_6NO)_2\cdot ^4H_2O$  অধ্যক্ষিপ্ত হবে। Na এবং K ছাড়া অন্যান্য ধাতব আয়নমূক্ত দ্বণ নিয়ে পরীক্ষা করা প্রয়োজন।

নিকারক দূৰণঃ <sup>2</sup> গ্রাম বিকারক <sup>100</sup> মি.লি. <sup>2</sup>N-CH<sub>s</sub>COOH দ্বারা দূৰীভূত কর।

5. টাইটান ইয়েলো (Titan yellow) বিকারক: স্পট প্লেটে এক ফোটা পরীক্ষণীর দূবণ নাও, এক ফোটা বিকারক দূবণ ও এক ফোটা 0 · IN-NaOH দূবণ যোগ কর। লাল রঙ অথবা অথ্যক্ষেপ। স্ববেদিতা—1 · 5 মাইক্রোয়াম। গাঢ়েছ সীমা—1 : 38,000

विकासक मन्य : 0.1% जलीत मुद्रण।

মাতব্য ঃ  $Mg(OH)_2$  অধ্যক্ষেপের উপরিতলে শোষিত হরে এই রঞ্জকের উপাদান অধ্যক্ষেপকে গাঢ় লাল রঙে রঞ্জিত করে। I হতে IIIB গ্রুপের ধাতব আয়নগ্রনির পৃথকীকরণ প্রয়োজন।

# 8,65 Na+, लाफियाम आयत्ने विकिया

# NaCl দ্রবণ ব্যবহার কর:

া. ক্লিংক ইউরানিল জ্যাসিটেট বিকারক (Zinc Uranyl Acetate)  $_2$  মি.লি. দ্রবণ নাও,  $_2$  মি.লি. বিকারক দ্রবণ যোগ কর এবং কাচদণ্ড বারা নাড়। হল্মদ কেলাসয়্ত সোডিয়াম জিংক ইউরানিল অ্যাসিটেট  $NaZn(UO_2)_3$  ( $CH_3COO)_9 \cdot 9H_2O$  অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়। পটাসিয়াম বেশী পরিমাণ থাকলে এই ধরনের অধ্যক্ষেপণ হয়। Cu, Hg, Cd, Al, Co, Ni, Mn, Zn, Ca, Ba, Sn এবং অ্যামোনিয়াম > 5 গ্রাম/লিটার থাকলে বিভিয়ার স্মবেদিতা কমে যায়।

বিকারক দ্রবণ: 10 গ্রাম ইউরানিল অ্যাসিটেট নিয়ে 6 গ্রাম 30%  $\mathbf{CH_3COOH}$  দ্বারা দ্রবীভূত কর এবং জল মিশিয়ে 50 মি.লি. কর ('ক' দ্রবণ)। আলাদা পাত্রে 30 গ্রাম জিংক অ্যাসিটেট নাও এবং 3 গ্রাম 30%  $\mathbf{CH_3COOH}$  মিশিয়ে দ্রবীভূত কর, তারপর জল মিশিয়ে 50 মি.লি. কর ('খ' দ্রবণ)। 'ক' ও 'খ' দ্রবণ মেশাও এবং সামান্য কিছু  $\mathbf{NaCl}$  যোগ কর। 24 দ্বন্টা অপেক্ষা করার পর অধঃক্ষিপ্ত সোডিয়াম জিংক ইউরানিল অ্যাসিটেট ছে'কে নাও। পরিস্কাংটি বিকারক দ্রবণ।

অথবা, জিংক ইউরানিল অ্যাসিটেট প্রয়োজন মত জলে অথবা  $N-CH_3COOH$ -এ দ্রবীভূত কর।

# 8,66 K+, अहोजियात खायरनद विक्या

# KCl দ্রবণ ব্যবহার কর ঃ

1. সোভিয়াম কোবালিট নাইট্রাইট দ্রবণ (Sodium Cobaltinitrite) ঃ

1 মি.লি. দ্রবণ নাও, কিছু বিকারক দ্রবণ এবং করেক ফোঁটা লঘ্

CH3COOH মেশাও। প্রয়োজন হলে গরম কর। পটাসিয়াম দূবণ গাঢ়

হলে তাড়াতাড়ি, লঘু হলে ধীরে ধীরে হলুদ অধঃক্ষেপণ হয়। অ্যামোনিয়াম
লবণ অন্রপ্প অধঃক্ষেপ দেয়, স্তরাং উপস্থিত থাকলে সম্পূর্ণর্পে
অপসারণ প্রয়োজন। আয়োডাইড ও অন্যান্য বিজারক বিঘা ঘটায়।

Na<sub>8</sub>[CO (NO<sub>2</sub>)  $_{6}$ ]+2KCl = K<sub>2</sub>Na[CO (NO<sub>2</sub>)  $_{6}$ ]  $\downarrow$  +2NaCl (অতিরিক)

স্ক্রে পরীকাঃ এক ফোটা প্রশম দ্রবণ নাও, এক ফোটা লঘ্ন  ${
m CH_8COOH}$  যোগ কর, তারপর এক ফোটা  ${
m AgNO_3}$  দ্রবণ  $(0\cdot05\%)$  এবং 4-5 ফোটা সম্পৃত্ত বিকারক দ্রবণ মেশাও। হল্মদ রঙের অধ্যক্ষেপ অথবা ঘোলাটে দ্রবণ।

স্কৃত্রেদতা—1 মাইক্রোগ্রাম। গাঢ়ত্ব সীমা—1: 50,000 বিকারক দ্রবণঃ সম্পুক্ত জলীয় দ্রবণ।

2. HClO<sub>4</sub> দূৰণ (3N): সাদা কেলাসয**়ন্ত** KClO<sub>4</sub> অধ্যক্ষেপ। পটাসিয়াম দূৰণ অতি লঘ্ন হলে অধ্যক্ষেপণ হয় না।

 $HClO_4+KCl = KClO_4 \downarrow +HCl$ 

3. ক্লোরোপ্সাটিনিক জ্যাসিড দূবণ  $H_2[PtCl_6]$ : গাঢ় দূবণ হতে হল্দ কেলাসযুত্ত  $K_2[PtCl_6]$  অধ্যক্ষেপ। লঘ্দ দূবণ হতে অধ্যক্ষেপণ হতে দেরী হয় এবং ঠাণ্ডা করে কাচদশ্ড দ্বারা ক্রমাগত নাড়তে হয়। অ্যামোনিয়াম লবণ অনুরূপ অধ্যক্ষেপ দেয়।

 $H_2[PtCl_6]+2KCl=K_2[PtCl_6]\downarrow+2HCl$  বিকারক দূবণ: 10 মি.লি. জলে  $2\cdot 7$  গ্রাম  $H_2[PtCl_6]$ ,  $6H_2O$  দুবীভূত করা হয়।

8, 67 NH4+, ज्याद्यानियाय आग्रतनत विकिया

NH4Cl দ্রবণ ব্যবহার করঃ

1. NaOH দ্রবদ: গরম করলে  $NH_3$  গ্যাস নির্গত হয়।  $NH_3$  গ্যাস (ক) গন্ধ শংকে বোঝা যায়; (খ) ভিজা লাল লিটমাস কাগন্ধকে নীল করে; (গ)  $Hg_2(NO_3)_2$ -কাগন্ধকে কাল করে, ইত্যাদি।

 $NH_4Cl+NaOH = NH_3\uparrow + H_2O + NaCl$   $Hg_2 (NO_3)_2+2NH_3 = Hg (NH_2) NO_3 \downarrow + Hg \downarrow + NH_4NO_3$ (하려)

2. নেসকারের বিকারক (Nessler's Reagent): এক ফোটা পরীক্ষণীয় দূবণ স্পট প্লেটে নাও, এক ফোটা NaOH দূবণ এবং <sup>2</sup> ফোটা বিকারক দূবণ মেশাও। বাদামী দূবণ অথবা অধ্যক্ষেপ। বিন্দ্র বিভিন্না কাগজেও এই পরীক্ষা করা চলে।

সুবেদিতা 0·3 মাইকোগ্রাম NH8।

विकासक प्रवण: 10 शाम KI निरंत 10 मि.जि. ज्यारमानियां मन्छ ज्रांज

দ্রবীভূত কর। তারপর  $HgCl_2$ -র সম্পৃত্ত দ্রবণ (60 গ্রাম/লিটার) নাভূতে নাভূতে ঢাল (অলপ পরিমাণ এক একবারে) যতক্ষণ পর্য ত না সামান্য স্থারী অধ্যক্ষেপ পাওয়া বায়। এখন ঐ মিশ্রণে 80 মি.লি. 9N-KOH দ্রবণ যোগ কর এবং সমগ্র দ্রবণিটির আয়তন জল মিশিয়ে 200 মি.লি. কর। একরাত্রি অপেক্ষা করার পর উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ ঢেলে নাও এবং বিকারক দ্রবণ হিসাবে কাজে লাগাও।

স্তরাং নেসলার বিকারক দ্রবণ বলতে বোঝায় পটাসিয়াম মার্রাকউরি আয়োডাইডের  $\mathbf{K}_2[\mathbf{HgL}]$  ক্ষারীয় দূবণ।

মশ্তব্য:  $NH_3$ -র পরিমাণ অনুসারে হল্মুদ দ্রবণ, অথবা বাদামী দূরণ অথবা অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়। ক্ষারীয় ধাতু ছাড়া অন্যান্য ধাতুর উপস্থিতি বিদ্যা ঘটায়, সমৃতরাং তাদের অপসারণ প্রয়োজন। উপরের  $^1$ নং পরীক্ষার দ্বারা  $NH_8$  পৃথক করে নেওয়ার পর  $^2$ নং পরীক্ষা করা বাঞ্ছনীয়।

# ৪, 28 সারণী (উন-পরিমাণ)ঃ কারকীয় শ্রেণীর ধাতব আয়নগর্নার বিশ্লেষণ

সাদা অবশেষের মধ্যে থাকতে পারে  $\mathbf{M} \mathbf{g}^{2+}$ ,  $\mathbf{Na}^+$  এবং  $\mathbf{K}^+$ । পাতিত জল দ্বারা দ্রবীভূত কর (1) ও চার ভাগে ভাগ করঃ

দ্-ভাগ নিয়ে  ${
m Mg^{2+}}$ -র জন্য পরীক্ষা কর।

(i) 0.5 মি.লি. দ্রবণে কয়েক ফোঁটা  $NH_4Cl$  দূরণ যোগ কর, তারপর 0.25 মি.লি. অক্সিন বিকারক দূরণ ও 1 মি.লি.  $2.5N-NH_4OH$  মিশিয়ে জলগাহে গরম কর। ফিকে হল্মদ অধঃক্ষেপ।

# ন্যাগনেসিয়াম আছে

(ii) করেক ফোঁটা দ্রবণ নাও, <sup>2</sup> ফোঁটা টাইটান ইরোলো বিকারক এবং <sup>2</sup> ফোঁটা 0·1N-NaOH দ্রবণ মেশাও। লাল অধঃক্ষেপ।
ম্যাগনেলিয়াম ভাছে

অপর দুই ভাগ হতে এক ভাগ ।  $Na^+$ -র জন্য এবং অপর ভাগ  $K^+$ -র জন্য পরীক্ষা কর। 8,27 সারণী অনুযায়ী কর।

মন্তব্যঃ (1) -রু জন্য ৪, ৫7 সারণীর মন্তব্য (1) দেখ।

# 8, 68 जानवास जनतान अनीका (Tests for insoluble salts)

বে লবণগঁনুলি অন্সরাজে অদ্রবণীয়, তাদের অদ্রবণীয় লবণ বলা হয়।
আণিগক বিশ্লেষণে পরীক্ষণীয় বস্তু অন্সরাজ মিশিয়ে গরম করার পর যে
অবশেষ থাকে তা নিয়ে এই বিশেষ পরীক্ষা করা হয়। অদ্রবণীয় লবণগ্রন্থির একটা তালিকা নীচে দেওয়া হলঃ

- 1. AgCl (সাদা), AgBr (হল্মদ আভা), AgI (ফিকে হল্মদ)।
- 2. PbSO4 (সাদা)।
- 3. BaSO4 (সাদা), SrSO4 (সাদা)।
- 4. পূর্বে জ্বালিত অরুসাইডগর্নি, যেমন  $Al_2O_3$  (সাদা),  $Fe_2O_3$  (গাঢ় লাল),  $Cr_2O_3$  (সব্জু),  $SnO_2$  (সাদা),  $Sb_2O_4$  (সাদা)।
- 5. CaF2 (मापा)।
- 6. পূর্বে গলিত (fused) PbCrO4 (বাদামী)।
- 7. SiO $_2$  এবং অন্যান্য সিলিকেটগর্নিল (সাদা) (সাধারণতঃ গাঢ় HCl অথবা অন্সরজে বিযোজিত হয়)।
- 8.  $Cu_2Fe(CN)_6$  (সালাভ-বাদামী),  $Zn_2Fe(CN)_6$  (সাদা) এবং প্রুশীয় নীল  $KFe[Fe(CN)_6]$ ।
- (ক) অন্তবলীয় লবণ যদি সাদা হয় এবং BaSO₄ ও SrSO₄ আছে বলে সন্দেহ হয় তাহলে শিখা প্রীক্ষা করঃ

প্রাটিনাম তারে কিছু লবণ নিয়ে প্রথমে দীপ শিখার উচ্চ বিজারক মণ্ডলে (ষণ্ঠ অধ্যায় দেখ) রেখে লবণকে বিজারিত করে নাও (সালফেট লবণ সালফাইড হয়ে যায়), তারপর HCl-এ সিম্ভ করে অনুজ্জ্বল শিখার নিশ্ন জারক মণ্ডলে ধর। পীতাভ-সব্ক শিখা—বৈরিয়াম; শ্থির ঘোর লাল শিখা—ছ্ট্রনসিয়াম।  $CaF_2$  থাকলে স্বল্পস্থায়ী পীতাভ-লাল শিখা পাওয়া যায়।

- থে)  $PbSO_4$ -র জন্য: কিছ্ অংশ অদ্রবণীয় লবণ সম্প্র  $CH_3COONH_4$  দ্রবণ মিশিয়ে গরম কর, ছাঁক, পরিস্রত নিয়ে  $Pb^{2+}$  ও  $SO_4^{2-}$  জন্য পরীক্ষা কর।
- (গ) প্লাটিনাম তারের রিন্তে Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> গ্রেটিকা তৈরী করে কিছু, অদ্রবণীয় লবণ গ্রিটকার সাথে লাগিয়ে নাও, একট্, গরম কর, তারপর কঠিন NaOH অলপ একট্, ঐ গ্রেটকায় লাগিয়ে নিয়ে ভাল করে দীপ শিখায় গলিয়ে (fusion) নাও। এখন অলপ জলে গ্রেটকাটি দ্রবীভূত করে দ্রবণ নিয়ে নিম্নলিখিত পরীক্ষা কর:

- (i) সিলিকা (SiO<sub>2</sub>) এবং অন্যান্য সিলিকেটের জন্য আমোনিয়াম মালবডেট-বেনজিডিন পরীক্ষা (মাইক্রোকস্মিক গর্টিকা পরীক্ষায় আগেই আভাস পাওয়া যাবে)।
- (ii) Al<sub>2</sub>O<sub>8</sub>-র জন্য অ্যালিজারিন পরীক্ষা।
- (iii)  $Cr_2O_8$ -র জন্য ডাইফিনাইল কার্বাজাইড অথবা পারক্সিক্রোমেট পরীক্ষা (দ্রবণ হল্ম হবে)।
- (iv) SnO $_2$ -র জন্য ক্যাকোথেলিন পরীক্ষা (প্রতিপ্রভা পরীক্ষার আগেই স্বাভাস পাওয়া বায়)।
- (v)  $\mathrm{Sb_2O_4}$ -র জন্য  $\mathrm{H_2S}$  পরীক্ষা অথবা রোডামিন- $\mathrm{B}$  বিকারক মিশিয়ে পরীক্ষা।
- (ঘ) অদ্রবণীয় লবণের কিছ্ন অংশ নিয়ে NaOH দ্রবণ মিশিয়ে ফোটাও এবং ছাঁক।

লবণে  $PbCrO_4$  থাকলে, দুবণে থাকবে  $Na_2CrO_4$  এবং  $Na_2[PbO_2]_1$ 

 $PbCrO_4+4NaOH = Na_2CrO_4+Na_2 \ [PbO_2]+2H_2O$  Cr এবং Pb-র জন্য নির্দিণ্ট বিকারক মিশিয়ে পরীক্ষা কর। দ্রবণ ছেকে নিয়ে নির্দিণ্ট পদ্ধতি অনুসারে ক্লোরাইড, ব্রোমাইড ও আয়োডাইডের পরীক্ষা কর।

এই সমস্ত বিশেষ প্রীক্ষা ছাড়াও সাধারণভাবে Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> গলন (fusion) পরীকা করা যেতে পারে। তবে গলন পরীক্ষার আগে অন্তবণীয় মিশ্রণে লেড (CH3COONH, দ্রবণ বারা) এবং সিলভার (গাঢ় KCN দ্রবণ বারা) থাকলে পৃথক করে নেওয়া হয়। নিকেন মুচিতে অদ্রবণীয় অবশেষ নিয়ে 3 বা 4 গুৰু অনাদ্ৰ Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> মিশিয়ে <sup>20</sup> মিনিট গলিত অবস্থায় উত্তপ্ত করে রাখ, তারপর ঠাণ্ডা করে পাতিত জল মিশিরে ফোটাও এবং ছাঁক।

खबर्जन : BaCOs, SrCOs, CaCOs এবং অন্যান্য কার্বনেট। এ ছাডা থাকে অপরিবর্তিত CaF2, SnO2, Sb2O4, Al2O3 201191 লঘু: NHOs মিশিয়ে গরম কর এবং ছাক।

অৰশেষ : যদি মাদা হয় পরিস্রতঃ CaF<sub>2</sub>, SnO<sub>2</sub>, Sb<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, SiO<sub>2</sub> থাকতে পারে। NaOH মিশিয়ে মিশিয়ে জল গলাও. কর।

দ্রবীভত কর। দ্ৰবণে शा क द्व NaAlO2. Na<sub>2</sub>SnO<sub>3</sub>, NaSbO<sub>2</sub>, Na<sub>2</sub>SiO<sub>3</sub> ইত্যাদি। দ্ৰবণ নিয়ে নিদিপ্ট বিকারক

মিশিয়ে পরীক্ষা কর।

বাষ্পীভবন মিশিয়ে করে শহুক কর, HCl-এ SO42--র পরীক্ষা কর। দ্রবীভূত কর এবং নির্দিণ্ট দ্রবণ নিয়ে Cr-র জন্য বিকারক মিশিয়ে প্রীক্ষা

পরিস্রতঃ থাকতে পারে Na<sub>2</sub>CrO<sub>4</sub>, NaAlO<sub>2</sub>, Na2SnO3. NaF age Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> 1

দবণ নিয়ে BaCl2 দবণ  $\mathbf{F}^{-}$ এবং ডাইফিনাইল কার্বাজাইড. Al-র জন্য অ্যালিজারিন, Sn-র জনা H2S পরীক্ষা কর।

লবণে  $Zn_2Fe(CN)_6$  থাকলে, দ্রণে থাক্রে  $Na_2ZnO_2$  এবং Na4Fe(CN) 61 নির্দিষ্ট বিকারক মিশিয়ে পরীক্ষা কর।

লবলে  $\mathrm{Cu}_2\mathrm{Fe}(\mathrm{CN})_6$  থাকলে, দূবণে থাকবে  $\mathrm{Na}_4\mathrm{Fe}(\mathrm{CN})_6$  এবং অবশেষ থাকবে CuO। দ্রবণে ফেরোসায়ানাইড আয়নের জন্য পরীক্ষা কর। CuO-কে HCl-এ দ্রবীভূত করে কপারের পরীক্ষা কর।

লবণে প্রাণীয় নীল থাকলে, দ্রণে থাকবে  $Na_4Fe(CN)_6$  এবং অবশেষ थाकर Fe(OH)3 ।

(৩) অদূরণীয় লবণ যদি গাঢ় লাল হয় তাহলে  $\mathbf{F}e_2\mathbf{O}_8$  থাকার সম্ভাবনা থাকে (সোহাগা গু,িটকা পরীক্ষার আভাস পাওয়া যায়)।  ${f Fe_2O_8}$  গাড়  ${f HCl}$ মিশিরে ফোটালে আংশিক দ্রবীভূত হয়। ঐ দূবণ নিয়ে  $\mathbf{F}e^{\mathbf{g}+}$ -র জন্য পরীক্ষা কর।

(5) AgCl, AgBr এবং AgI: কিছ্ অদ্রবণীয় লবণ নিয়ে গাঢ় KCN মিশিয়ে একট্ গরম কর। যদি শুখ্ সিলভার লবণ থাকে তাহলে সম্পূর্ণরূপে দ্রবীভূত হয়ে যাবে। প্রয়োজন হলে ছে'কে নাও। পরিস্কৃত জল মিশিয়ে লঘ্ কর এবং  $H_2S$  গ্যাস চালিত কর। সিলভার লবণ থাকলে কাল  $Ag_2S$  অধ্যক্ষেপণ হবে। ছাঁক, জল দিয়ে ধ্রে নাও, অধ্যক্ষেপ লঘ্  $HNO_3$ -এ দ্রবীভূত কর, লঘ্ HCl ষোগ কর, সাদা AgCl অধ্যক্ষেপ।

যদি এইভাবে সিলভারের উপস্থিতি প্রমাণিত হয় তাহলে অদুবণীয় লবণের কিছু অংশ নিয়ে গলাও, তারপর ঠান্ডা করে  $Z_{\rm L}$ ও লঘু  $H_2{\rm SO}_4$  মেশাও, গরম কর, কিছুক্ষণ অপেক্ষা কর। সিলভার লবণ বিজ্ঞারিত হয়ে  $A_{\rm S}$  কণা উৎপক্ষ করে, আর অ্যানায়নগৃত্তিন  $Z_{\rm L}^{2+}$ -র সাথে দুবণে থাকে।

 $2 \text{ AgX} + \text{Zn} \iff \text{Z}^2\text{n}^+ + 2\text{X}^- + 2\text{Ag} \downarrow$ 

# 8, 69 ज्ञाना नवरनत्र विद्यारन

অজানা অজৈব লবণের মিশ্রণ কি করে রীতিবদ্ধভাবে আণ্যিক বিশ্লেষণ করতে হয় এবং কিভাবে খাতায় লিখতে হয়, তার একটা নম্না দেওয়া হল। তারিখ

(३) লবণ মিশ্রণের নম্বর,

(ii) লবণ মিশ্রণের ভৌত বিশেষত্ব—যেমন, রঙ, কেলাস অথবা পাউডার, ইত্যাদি,

এবং (iii) দ্রবণীয়তা।

# A. शार्थावक गर्नोका

বিজ্ঞেষণ	নির কি	অন্মান
1. পরীক্ষা-নঙ্গে উত্তম্ভ- করণ।	<ol> <li>অলপ একট্ হল্বদ উৎক্ষেপ, গরম করলে হর্লব্ব হয়, ঠাম্ডা করলে</li> </ol>	1. Zn থাকতে পারে।
2. বাল্ব-নল পরীক্ষা। <sup>8</sup> . (ক) কাঠকয়লায়	সাদা হয়। . <sup>2</sup> কোন গন্ধ নেই, কোন প্ৰলেপ পড়ে নাই। 3. <u>(</u> ক) সাদা অবশেষ।	2. NH <sub>s</sub> , Hg এবং As নাই। 3. (क) Pb, Cu, Fe,
জারকশিখা পরীক্ষা। (খ) কোবাল্ট নাইট্রেট পরীক্ষা।	(খ) গাঢ় নীল অবশেষ।	ইত্যাদি নাই। (খ) ফসফেট, বোরেট, ইত্যাদি থাকতে পারে।
4. সোহাগা গ্র্টিকা প্রীক্ষা। . 5. দীপশিখা প্রীক্ষা।	<ol> <li>উদ্ৰেখযোগ্য নয়।</li> <li>ইং র উ জ্জ্ব ল সোনালী হল্বদ শিখা,</li> </ol>	4. Co, Cr, Cu, Ni, Mn ইত্যাদি নাই। 5. Na থাকতে পারে।
6. লবণ মিশ্রণ + লঘ্ব H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> — গ্রম করা হয়েছে।	নীল কাচের ভিতর দিয়ে বর্ণহীন।	6. সালফাইট, থায়ো- সালফেট থাকতে পারে।
7. লবণ মিশ্রণ + গাঢ়	অ্যাসিডীয় $K_2Cr_2O_7$ দ্বণে সিক্ত কাগজকে সব্দুজ করে, ফ্রক্সিন দুবণ বর্ণহীন হয়।	7. বোরেট অথবা ম <del>ুৱ</del>
H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> + CH <sub>3</sub> OH→ গরম করা হরেছে। উদ্বায়ী গ্যাস আগ্রেন পোড়ান হরেছে	7. সব্জু শিখায় পোড়ে।	বোরিক অ্যাসিড।
8. অ্যাসিড না মিশিরে 7নং পরীক্ষা প্রেনরায় করা হরেছে।	8. উল্লেখযোগ্য নয়।	<sup>8</sup> . মুম্ভ বোরিক অ্যাসিড নাই।

# B. जानासत्नद्व जना जाह भनीका

- 0·5 গ্রাম লবণ মিশ্রণ নিয়ে 20 মি.লি. পাতিত জল মিশিয়ে ফোটান হয়েছে এবং ঠান্ডা হলে ছেকে নিয়ে অ্যানায়নের জন্য পরীক্ষা করা হয়েছে। পরিস্রত্বত নিয়ে তিন ভাগে ভাগ করা হয়েছেঃ
- 1. প্রথম অংশ  $+ \text{AgNO}_3$  দূবণ  $\rightarrow$  সাদা, হলদে, অ্বশেষে কাল অধ্যক্ষেপ  $\rightarrow$  থায়োসালফেট আছে।
- 2. দ্বিতীয় অংশ + FeCl<sub>s</sub> দ্রবণ → অস্থায়ী রক্ত বেগনে দিবণ, অলপক্ষণ পরে বর্ণহীন দুবণ → থায়োসালফেট প্রমাণিত।
- 3. তৃতীয় অংশ +  $BaCl_2$  দ্রবণ  $\rightarrow$  ঘোলাটে দ্রবণ, লঘ্ HCl মেশালে  $SO_2$  গ্যাস বের হয়েছে, দ্রবণ পরিষ্কার হয়ে সালফারের অধঃক্ষেপণ হয়েছে  $\rightarrow$  সালফেট নাই।

# C. भन्नीकभीम जनत्भन प्रत्म अम्जूिक

0·5 গ্রাম লবণ মিশ্রণ নিয়ে <sup>20</sup> মি.লি. পাতিত জল মিশিয়ে ফোটান হয়েছে এবং গরম অবস্থায় ছেকে নেওয়া হয়েছে।

অবশেষ: লঘু HCl মেশালে সম্পূর্ণরূপে দ্রবীভূত হয়। এই দ্রবণ (খ) নিয়ে পর্যায়ক্তমে শ্রেণী-গতভাবে ধাতব ক্যাটায়নের বিশ্লেষণ করা হয়েছে।

পরিস্তাতের কিছা অংশ + জিংক ইউরানিল অ্যাসিটেট দ্রবণ → ঝাঁকালে হলাদ অধঃক্ষেপণ হয়েছে। লোভিয়ামের উপন্থিতি প্নিরায় প্রমাণিত হয়েছে।

# **পৰ্যায়ক্তমে শ্ৰেণীগডভাবে দ্ৰবল (খ) নিয়ে বিশ্লেষৰ** এই ক্লোৱাইড দ্ৰবল ভালভাবে ঠান্ডা করা হয়েছে

া স্থাসিভ মান্তা $0.3 \mathrm{N}$ ঠিক করা হয়েছে, তারপর গরম করে $\mathrm{H}_2\mathrm{S}$ চালিত করা হয়েছে।	<b>प्रमहत्कृष</b> ः नाहे। $H_2S$ छाष्ट्रित सम्बन्धा श्रव्जाष्ट्र। प्रवाप नाष्ट्र $HCl+CH_3OH$ मिनित्त्र रक्षणिन श्रव्जाष्ट्र। फिनवान्न $II(A+B)$ श्रद्ध्य वर्षेत्र मार्ग्य नाष्ट्र। मिनित्र प्रवाप्त्र काल्य मिनित्र प्रवाप्त्र के मार्ग्य प्रवाप्त्र किन्न स्वाप्त्र । स्वाप्त्र प्रवाप्त्र में स्वाप्त्र ह्या । स्वाप्त्र प्रवाप्त्र में स्वाप्त्र । स्वाप्त्र प्रवाप्त्र में स्वाप्त्र । स्वाप्त्र प्रवाप्त्र में स्वाप्त्र । स्वाप्त्र । स्वाप्त्र । स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र । स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र । स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त्र स्वाप्त स्वाप	NH4CI + NH4OH মেশান হয়েছে এবং দূবণ আমোনীয় করা হয়েছে।  ত্তমান্তমেন নাই। H-S দলিজ করা হয়েছে এবং ছেকি নিজয়া হয়েছে।		ब्रुबंद्धमा । भाषातु । भाषातु । भाषातु । स्वर्षातु । स्वर्षातु । स्वर्षातु । स्वर्षातु । स्वर्षातु । स्वर्षातु	(NH4)2003 प्रवर्ध राजान र अहर ।	জ্যান্তেল নাই। $Na_2HPO_4$ দ্ৰণ মিশিয়ে কাঁকিন $IV$ গ্ৰন্থ নাই। হয়েছে, কাচদণ্ড দ্বারা নাড়া হয়েছে।	
<b>प्रशःहत्कणः</b> नाष्टे। I श्रृथ नाष्टे।			€.;; 20, ==	•			

# IIIB अत्राज्य विरक्षवन

# অধঃক্ষেপ ধ্রের নিয়ে লঘ্ব HCl মেশান হয়েছে

জন্মকেপ: নাই। $H_2$ S তাড়ান হয়েছে, লঘ্ $NaOH$ দ্রবণ মিশিয়ে $Ni$ এবং $Co$ নাই। $max$ নাই। $CH_3COOH$ দ্বারা অ্যাসিডীয় করে $Mn$ নাই। $CH_3COOH$ দ্বারা অ্যাসিডীয় করে $Mn$ নাই। $CH_3COOH$ দ্বারা অ্যাসিডীয় করে $Mn$ নাই।
--

অতএব জলীয় দ্রবণ (ক) থেকে পাওয়া গেছে  $Na^+$  এবং  $S_2O_3{}^{2-}$ , আর HCl দ্রবণ (খ) থেকে পাওয়া গেছে  $Zn^{2+}$ । জলীয় দ্রবণ শহুষ্ক করে বোরেটের জন্য পরীক্ষা করা হয়েছে। উল্লেখযোগ্য সব্জ শিখা হয় নাই। স্বতরাং অনুমান করা যায় যে  $Zn\left(BO_2\right)_2$  হিসাবে দেওয়া হয়েছে। তাহলে লবণ মিশ্রণ দেওয়া হয়েছে  $Na_2S_2O_3$  এবং  $Zn\left(BO_2\right)_2$ ।

# S, XV. MIGHTS WICKER CAICNER RATION

•	অন্যান্য দ্রাবকে দ্রবদীয়তা	जागि <b>ज</b> *	ज्ञामिल	थेग्रानिष्ट	H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> anfae	ब्यात्रिक " 
भाज)	करण प्रचामिक। शत्र/100 मि.जि. लग	অদ্রবণীয়	प्रवर्गीय $6.5 \times 10^{-8}$ $70$	প্রথশ । র 134 আদ্রবর্গীর	" " आभानः <u>छ</u> वनीस	$6.9 imes 10^{-4}$ ধ্ব সামান্য দূবণীয় $_{4.8}$
आन्नन (णान)	मार्किष्ठ ७ व्रक्ष	${ m FeO}$ काल ${ m Fe}_{ m s}({ m AsO}_4)_2 \cdot 6{ m H}_2{ m O}$	Fel <sub>2</sub> ·4H <sub>2</sub> O সব্জ FeCO <sub>3</sub> ধ্সর FeCl <sub>2</sub> সব্জ	Fe (CNS) 2 3120 44,8 Fe (NO <sub>3</sub> ) 2 · 6H <sub>2</sub> O 74,8 Fe <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) 2 · 8H <sub>2</sub> O	4,नद्र नीव Fe <sub>2</sub> [Fe(CN) 6]2 नीव Fe <sub>2</sub> Fe(CN) 6 नीव FeF2 8H2O त्रद्	FeBr <b>ু হল্ম্দ</b> FeS কাল gFeSO <sub>3</sub> · 5H <sub>2</sub> O সব্জ FeSO <sub>4</sub> · 7H <sub>2</sub> O সব্জ
	HIN	রেন অক্সাইড আর্সেনেট	আরোডাইড কার্বনেট ক্লোরাইড	থারোসারানেঢ নাইট্রেট ফসক্ষেট	ফেরিসায়ানাইড ফেরোসায়ানাইড ফেরাইড	রেমাইড সালফাইড সালফাইট সালফেট

_			
İ	9		
į			,
١		į	
Į	Ì	,	
ı	í	þ	

HCI	জ্যাসিড  -	l i	"	আসিড HCI, H <sub>2</sub> SO, আসিড — অগুসিড	আর্গাসড, ক্ষারক — অ্যাসিড HNÖ <sub>3,</sub> ক্ষারক
अप्तदर्गास	स्वनीश्र	2 2	2	থ্ব সামান্য দ্ৰণীয় অদুৰণীয় সামান্য দুৰণীয় দূৰণীয় 3 × 10 <sup>-7</sup> সামান্য দূৰণীয়	बा $c$ मीनक (बाज) $1\cdot 7$ $30$ छल वि $c$ श्रंब $5 imes 10^{-6}$
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> नान Fe <sub>3</sub> O <sub>4</sub> कान	FeAsO <sub>4</sub> ·4H <sub>2</sub> O 和何 FeCl <sub>3</sub> ·6H <sub>2</sub> O	Fe (ClO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> Fe (CNS) <sub>3</sub> · 3H <sub>2</sub> O	$ ext{Fe}( ext{NO}_3)_3 \cdot 9 ext{H}_2 ext{O}$ িফকে বেগাুনী	FePO4 2H2O হলন্দ Fe4[Fe(CN)0]3 নীল FeR3 সব্বজ FeBr3 হলন্দ Fe2S3 পীতাভ সব্জ Fe2(SO4)3 হলন্দ	aicaffia Assos आल Asts नाल Asbrs दलन्म Asss दलन्म
আয়রন অক্সাইড	আসে'নেট , ক্লোরাইভ	্ল ক্লেরেট ,, থারোসায়ানেট	" नाइत्छेट	্ল ফসফেট লংগোসায়ানাইভ হেলাবাইভ গোমাইভ সালফাইভ সালফাইভ	আর্সেনিক অক্সাইড " ক্রোরোইড " রেমাইড , সালফাইড

# जात्मीनक (हैक)

'a*			(A) tr.	
**.	मा	मारकेड ७ वर	बहुन प्रवर्गश्रका	षनानिः मानत्कं म
त्म निक		As2Os HIPI	리에/ 100 [제.]에. 딱이 150	l
2	আনসভ	2H3ASO4·H2O 利明	16.7	
2			ञ्चावनीय	HNO3, कान्नक
			<b>बागिक्यिनि</b>	
। ज्यान	वक् भाइंड		$1.8 \times 10^{-8}$	HCI
÷		Sb <sub>2</sub> O <sub>5</sub> 29,4	অদ্রবণীয় 0:৪	अन्निद्यात्क व्यप्ति
R	আয়োডাইড		छल विरम्भास	HC
8	কোরাইড			25
8	ফোরাইড		445	8
£	রোমাইড		जन विद्याय	
2	সালফাইড		$1.7 imes10^{-4}$	95
	<u> भानादक</u> ि		कन विरक्ष्य	R :

445 कर्म दिक्षिय 1.7 × 10 - 4 कर्म दिक्षिय ब्रास्त्रानिश्राम

NH4AsO<sub>2</sub> 判研 (NH<sub>4</sub>)<sub>3</sub>AsO<sub>4</sub>·3H<sub>2</sub>O 利研 NH4I 判附 (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>·H<sub>2</sub>O 判附

আয়োডাইড কার্ব নেট

অ্যামোনিয়াম অাসেনাইট "আসেলেট

37.2	40	प्तवनीय	162	<u> म</u> ्यनीय	183	59	37	प्तवनीय	•	: 1	8.3		9.4	<u> </u> म्वनीय	2
										NH4F সাদা	(NH4)2B4O7 4H2O	आमा	NH4Br जाला	(NH4)2SO3·H2O 利阳	(NH4,) 2504 对附
ক্ষোরাইড	<u>द्रमात्म</u> ो	SE.		नार्धोर्घे				ফেরিসায়ানাইড						সালফাইট	
गत्यानिद्याभ	8	R	8		2	2			2	2	8		*	ĸ	2

	ir
	壓
•	Ė
t	Ŀ
	5
	8

	অদ্ৰবণীয়	2		प्तवनीय	113	अप्तवनीय
3	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> आमा	AIAsO <sub>8</sub> जामा	AIAsO4 সাদা	AII.3 · 6H2O হল ্দ-সাদা	Al (NO <sub>3</sub> ) 3 · 9H <sub>2</sub> O 利阳	AlPO4 नामा
	আলুমিনিয়াম অক্সাইড	" আদেশনাইট	" षात्र्रां त्र्	ভুৰায়োতাই "	" नाईत्ष्रेंटे	" कमारका

ज्यात्रिष्ट HCl, HNOs

CuO काल Cu<sub>3</sub>(AsO<sub>4</sub>) <u>s</u> · 4H<sub>2</sub>O नौलाष्ड-अदमूष

অন্যাল্য দ্রাবকে দ্রবদীয়তা	ब्गात्रिख		আাসিড, ক্ষারক		antime NH,OH	Нон	ज्यात्रिष्ट, NH,OH	1	HO'H'N		CI, HINO,	गिर	NO3, NH,OH	ज्यात्रिष्ट, "		ब्यामिष	
		••			नि	Z	- Test		Z		H	ब्र	H			5	
জনে দ্ৰণীয়তা গ্ৰাম/100 মি.লি. জল		অধ্বণীয় 40	জ্ল বিশ্লেষ 36	ক্সার (জাস্গ)	अप्रवनीय	$8 \times 10^{-4}$	অদ্ৰণীয়	$6.2 \times 10^{-8}$	$5 \times 10^{-4}$	ञमुवनीय	8		$5 \times 10^{-4}$	সামান্য দ্রবণীয়	क्रशां (हैक)	अप्तवनीय	
म्राक्ट ७ म्ह	Al <sub>4</sub> [Fe(CN) <sub>6]3</sub> ·17H <sub>2</sub> C	AIF <sub>8</sub> माम AIB <sub>13</sub> · 6H <sub>2</sub> O भामा	Al <sub>2</sub> S <sub>3</sub> इ <b>ज</b> ूप Al <sub>2</sub> (SO <sub>4</sub> ) 3 সাদ।			Cu2I2 সাদা	Cu2COs songh	Cu2Cl2 সাদা	Cu2 (CNS) 2 সাদা	Cu₄Fe(CN) 6 नान	Cu2F2 enter	CuaBra नामा	Cuas aid.	$ m Cu_2SO_3 \cdot H_2O$ नाम		CuO कान	C 10 10 10 10 10
	আল্নিমিমাম ফেরোসায়ানাইভ $egin{array}{c} \mathrm{All}_{\bullet}[\mathrm{Fe}\left(\mathrm{CN} ight)_{\mathfrak{s}}]_{\mathfrak{s}}\cdot17\mathrm{H}_{2}\mathrm{O}$ বাদামী	স্যাল,মিনিরাম ফ্লোরাইড " রোমাইড	" সালফাইড " সালফেট		কপার অক্সাইড	,, আয়োডাইড	" कार्यका	" কোরাইড	" शासामात्रात्नारे	" ফেরোসায়ানাইড	", ক্লোবাইড	" রোমাইড	,, সালফাইড	" সালফাইট		কপার অক্সাইড	

कशात्र कार्यटमणे (कात्रकीत्र)	CuCO <sub>3</sub> · Cu (OH) 2	অদ্রবণীয়	HCI, HNO
	अव्हेल		
्रकाष्ट्राय <u>्</u>	CuCl2 atome annual		
विद्याद्वी	Cu (ClO <sub>3</sub> ) 2 সব্জ		1.
तम् विकास	CuCrO4 यामाभी		আগ্ৰসত
बाद्यात्राजात्रक	Cu (CNS) 2 काल		8
नाइतिरे	Cu (NO <sub>3</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O नीन		i
क्रमदक	$\mathrm{Cu_8}\left(\mathrm{PO_4}\right)_2\cdot 3\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	অদ্রবণীয়	R
ফেরিসায়ানাইড	Cus[Fe(CN) 6]2 সব্জ	R	HOTHN
্রেকরোসারানাইভ	Cu2Fe(CN) 6 वामाभी		2.
ত্ৰাধাই	CuF2 · 2H2O नील	সামান্য দ্রবণীর	था <u>नि</u> त्रह
त्वादबंधे	Cu (BO2) 12 NQ.	অদ্ৰণীয়	AIL HCI
ভ্রামাইত	CuBr <sub>2</sub> कान	দ্ৰণীয়	 
अविकार्य	CuS कान	অদ্রবণীয়	HNOs
विकास "	CuSO4 5H2O नील	দ্ৰণীয়	1
•	alle	क्रार्डायक्राय	
काष्ट्रीयश्राय अक् मार्डेष	CdO वामाभी	<u>अस्</u> वनीय	व्याभिष्ट
बात्म नाश्रेष्ठ	$Cd_3(AsO_3)_2$ माम	2	. 8
. खात्र्यं त्नाडे	$Cd_3(AsO_4)$ ्र जामा	2	
्यात्राखाई <u>क</u>	CdI, जामा	93	
" कार्य जि	CdCO <sub>8</sub> जाम्	अमुवनीं झ	R -
" क्राम्राष्ट्र	CdCl <sub>2</sub> आमा	141	ı

मनानि हान्दर हर्नानुष

HNO<sub>s</sub>

ष्प्रदर्शीक्ष मायानाः प्रदर्शीक्ष ष्प्रदर्शीक्ष

CaO সাদ। Ca(AsO<sub>2</sub>)2 সাদ। Ca(AsO<sub>4</sub>)2 SH<sub>2</sub>O

स्वशीञ्च अस्वशीञ्च स्वशीञ्च १९७७ अस्वशीञ्च १४४ अस्वशीञ्च १४४ अस्वशीञ्च १४४ अस्वशीञ्च

Cd (CiO<sub>8</sub>)<sub>2</sub> भामा CdCrO<sub>4</sub> इन्दूम् CdS<sub>2</sub>O<sub>8</sub>·2H<sub>2</sub>O भामा Cd (CNS)<sub>2</sub> Cd (CNS)<sub>2</sub> Cd (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub>·4H<sub>2</sub>O भामा Cd<sub>8</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> भामा Cd<sub>8</sub> (PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub> भामा Cd (BO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> भामा Cd (BO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> भामा Cd (BO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> भामा CdS इन्दूम् CdSO<sub>8</sub> भामा

জেনেস্ট बाরোসার্গনেট নাইট্রেট ফুসফেট ফেরোসারানাইভ বোরেট রোমাইভ সালফ্ট্রে

	আসিড    -	अन्यतात्व व्याप्त्वनीय व्याप्तियः व्याप्तियः मिटा	ज्यानिष्ट, NH40H " "
11111			
ा 178 18·6 18·6 120 जामा ह्वनीय 120 जामा 119	मा 0.0% 2° ह्यवभीम 89	$1.6 \times 10^{-8}$ $1.6 \times 10^{-8}$ $11_2$ O সাদা $9.9$ $9.19$ $9.9$ $11 \times 10^{-8}$ $11 \times 10^{-8}$	<b>काराण्डे</b> वामाभौ अ <u>ध्र</u> दणीय गाल 8H <sub>2</sub> O द्वभूनौ
	19	Ca.F.2 янт         Ca.(BO2)2· 2H2O янт         Ca.Br2·6H2O янт         Ca.S янт         Ca.SO3·2H2O янт         Ca.SO4 янт         Ca.SiO3 янт	কোন CoO সব্জাভ-বাদামী Co <sub>2</sub> Os কাল Cos(AsOs) 2 লাল Cos(AsO4) 2 - 8H2O বেগন্নী
ক্যালসিয়াম ক্লেরেট "ক্রোমেট " থারোসালক্ষেট " থারোসায়ানেট লাইট্রাইট	,, নাথ্ঞে। ,, ফসকেট ,, ফেরিসায়ানাইড ,, ফেরোসায়ানাইড	, ক্লোৱাইড ,, বোৱেট ,, ৱোমাইড ,, সালফাইড ,, সালফোইট ,, সালফোইট	় কোবাল্ট অক্সাইড " আসেনাইট " আসেনাইট

. जन्मान्त्र साबदक सब्बाधका	ब्धानिस् 
कड्न प्रवर्गभका शाम/100 मि.जि. क्ल	स्वर्गी अ ध्रवर्गी अ ध्रवर्गी अ स्वर्गी अ ध्रवर्गी अ ध्रवर्गी अ ध्रवर्गी अ ध्रवर्गी अ ध्रवर्गी अ
अंदरके ७ में	Col2 कान् क्षि अयुक्ष CoCO3 शालाभी CoCl2 नीन CoCl3 नीन CoCl3 नीन CoCl4 हाल्य-वामायी CoCrO4 श्रम्प-वामायी CoCrO4 श्रम्प-वामायी CoCrO5203 · 6H2O लान Co(CNO3)2 · 6H2O लान Co(CNO3)2 · 6H2O लान Co(CNO3)2 · 6H2O लान Co3(Fe(CN)6)2 नान Co3(Fe(CN)6)2 नान Co4Fe(CN)6 श्रम्प अवुक्ष Co4Fe(CN)6 श्रम्प विवास Co2Fe(CN)6 श्रम्प विवास Co2Fe(CN)6 श्रम्प विवास CoBr2 · 4H2O लान CoBr2 · 4H2O लान CoBr2 · 6H2O लान CoBr2 · 6H2O लान CoBr3 श्रम्प
E.	কোবাল্য কারেয়াজাইড কার্বনিট " কোবোট " কোবোট লারোসালাকেট লারোসালাক্ট কেরোসারালাইড কেরোসারালাইড কেরোসারালাইড কেরোসারালাইড কেরোসারালাইড কেরোসারালাইড করোসারালাইড করোসারালাইড করোসারালাইড করোসারালাইড

					HCI								
व्यामिष		ज्यानिक	ब्याभिष्ट	(	व्यापित्रक	1	ज्याभिष्	·		1		† I	•
34.5 বিযোজিত	<u>রে</u> নিয়াম (জাস)	अप्तवनीय	मन्। ।अ	দ্ৰবণীয়	अप्रवनीय सांजासः प्रवनीय	प्रवर्गीय	अ <u>ष्ट</u> वनीज्ञ 12:35	কোনিয়াম (ইক)	अप्टवनीय	मृत्वनाञ्च	<u>जप्त</u> वनीय	प्तवनीत्र	R
CoSO₄ बाल Co₂(SO₄)₃ नौल	क. त्राभ	CrO काल	CrCOs ध्यात नीन	CrCl <sub>2</sub> भाषा Cr(CNS) <sub>2</sub>	Crs (PO4) 2 444	CrBr <sub>2</sub> मामा	CrS कान CrSO. 7H <sub>2</sub> O नीन	•	Cr2Os शाए भव्स	$CrAsO_s$ $CrI_s \cdot 9H_2O$	CrCls किस्क नान	CrCl. · 6H2O रक्यूनो	त्रक द्रशानी
ट्रकावान्छे मानारम्छे **		क्रिंगिश्राम अक् मार्टेफ	্বায়োডাইড কাৰ্বনেট	্লু কোরাইড পারোসায়ানেট	्र क्यादक	্লেরাহ্নত ন্নামান্ত	अविकार्य "	» جاامارچە «	<u>ক্রোময়াম</u> অক্সাইড	্ল আন্সেনাইট আয়োডাইড	" क्रावार्ड		* • • • • • • • • • • • • • • • • • • •

न्ताना झानत्क सन्नोग्रज जानिष्ट, 🔻 HNOs HNO. खिरक 4|× 10-4 अप्तवनीय 1 × 10-8 प्रवनीय " " ब्रुटम स् शाव/100 भि अप्टवनीय प्रवनीय प्रवनीय स्वनीय स्वनीय ZnO সাদা
Zn<sub>3</sub> (AsO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>·8H<sub>2</sub>O
সাদা
ZnL<sub>2</sub> সাদা
ZnCO<sub>3</sub> সাদা
ZnCO<sub>3</sub> সাদা
ZnCI<sub>2</sub> সাদা
ZnCI<sub>2</sub> সাদা
ZnCrO<sub>4</sub> হল্ম,
ZnCrO<sub>4</sub> হল্ম,
ZnS<sub>2</sub>O<sub>3</sub>·xH<sub>2</sub>O সাদা
Zn (CNS)<sub>2</sub>·y সাদা
Zn (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>·3H<sub>2</sub>O
Zn (NO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>·3H<sub>2</sub>O न्यस्कर ६ वर्ष CrPO4 · 3H2O नद् CrFs, नद् CrBrs, नद् CrBrs · 6H2O नद् CrsSs, काल्टा वामानी Cr2(SO4) s · 18H2O

ज्यात्रिख, NH OH	2		जामिष		ı		ं ब्रामिष	8		HCI	8	i	1 5	HCI	i		অম্বারাজেও অদ্রবশার	t	
अप्टवनीम	•	1.6	ह्नवर्गेत्र 6:9 × 10-4	0.16	प्तवनीश्र ञप्तवनीश्र	कि (बान)	<b>अप्तरन</b> िय	1	<u> म</u> ्दनीय	मायाना प्रवर्गीय	ञ्मायवासि	<u>स</u> ्व <b>ी</b> श्र	स्वनीय	2 × 10 - 6	19	कि (हैंक)	<u>जप्त</u> यनी स	জলাবিশ্লেষ দ্ব <b>া</b> র	
$Z_{ m D_3}( m PO_4)_2$ সাদা	$ m Zn_2Fe(CN)_6$ $ m 3H_2O$ সাধা	ZnF2 · 4H20 সাদা	ZnBr <sub>2</sub> সাদা	ZnSO <sub>8</sub> · 2H <sub>2</sub> O সাদা	ZnSO <sub>4</sub> · 6H <sub>2</sub> O সাদা ZnSiO <sub>8</sub> সাদা		SnO apper	SnI2 नान	SnCl2 MIF	SnCrO4 वामाभी	Sn <sub>2</sub> Fe(CN)。 知时	SnF2 সাদা	SnBr2 2014	SnS वामाभी	SnSO <sub>4</sub> সাদা		SnO2 जामा	$\mathrm{SnI}_4$ कशमा $\mathrm{SnCI}_4 \cdot \mathrm{5H}_2 \mathrm{O}$ সাদা	
हैं किर्य काम्यास	" ফেরোসায়ানাইড	जहांडाकार	ু রোমাইড	সালফাহ্ড নুলুফাইট	,, मानुसद्ध ,, मानुसद्ध , मिनिद्ध्		The second	STILL THE STILL ST	" Alcarollo	SAINT "	, द्राह्मश्रायामार्डेफ	अद्वायां क्षेत्र	अवीराष्ट्र	भू देशकास	अानादको	•	मिन खक महित	, আরোজাইভ ক্রেরাইভ	

मन्त्रानी द्वाबत्क स्वयमिका	-  -  -	मि ह	भार HNOs
_	<b>F</b>	<b>8</b>	
कटम प्रयमीयका शाम/100 मि.नि. सम	ह्यक्षीम " 2 % 10-6 ह्यक्षीम	निक् <b>य</b> अ <u>प्त</u> यनीय " " 148	64 Exacilar 1156 Waracilar Exacilar Exacilar Waracilar
ar s arik	Sn (CrO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> zəq. <sup>4</sup> SnF <sub>4</sub> yıyı SnBr <sub>4</sub> yıyı SnS <sub>2</sub> zəq. <sup>4</sup> Sn (SO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> yıyı	NiO সব্জ Ni <sub>2</sub> O <sub>3</sub> কাল Ni <sub>3</sub> (AsO <sub>3</sub> ) 2 সব্জ Ni <sub>3</sub> (AsO <sub>4</sub> ) 2 সব্জ NiI <sub>2</sub> কাল	NICO3 4 TOPE 74,88  NICI2 24,44  NICI2 6H2O 74,48  NICIO4) 2 · 6H2O 71  NICIO4  NICO4  NICO5  NICOS) 2 · 6H2O 71  NICOS) 2 · 71  NICOS) 3 · 71  NICOS) 4 · 71  NICOS) 4 · 71  NICOS) 5 · 7
<b>1</b>	টিশ সেমান্ত , দোরাইড , রানাইড , সালফাইড , সালফেট	নিকেশ অক্সাইড " আর্শেনাইট " আর্শেনোই " আরোভাইড	

HCI	HOTHN	व्याभिष	•	ज्यामिक	वान्व्यक्षाक	व्याभिष	1	व्याभिष्		1				•							
ञाप्रवर्गाम	° 80:0								<b>F</b>	দ্ৰণীয়	2	2	118	84.7	7.3	6.39	184	818	308	81.2	प्रदर्गीय
Ni <sub>2</sub> Fe (CN) 6·11H <sub>2</sub> O	সব্জ Nik <sub>2</sub> সব্জ	Ni (BO2) 2.2H2O 74,8	$NiBr_2 \cdot 3H_2O$ $\pi 4$	Ni (OH) 2 সব্জ	NiS AIM	NiSO3·6H2O সব্জ	NiSO4.7H2O 对在,	Ni2SiO, मद्भ		KAsO2 সাদা	K <sub>3</sub> A <sub>5</sub> O <sub>4</sub> সাদা	KI भाषा	K <sub>2</sub> CO <sub>3</sub> 利阳	KCl भाषा	KClO <sub>3</sub> 利昭	K2CrO4 2014	K <sub>3</sub> S <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ·2H <sub>2</sub> O 利甲	KCNS NITH	KNO2 2014	KNO <sub>8</sub> সাদা	K <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> সাদা
নিকেল ফেরোসায়ানাইড	,, क्रिमब्रहेस	" ट्याटक्रके	অহাদাহত "	হাইড্ৰোক্সাইড	अद्वाक्षां स	अालकाई है	जानादकर	", जिलिएक है		श्लोभिन्नाय जात्र्यं नाष्ट्रे	, जात्र्यंताडे	, আয়োডাইড	" কাৰ্নেট	্কারাইড	्कारबंधे "	र्कात्म्य . "	अपारहाजानात्रक	थारहामाह्यात्नाहे	" নাইট্রাইট	,, नार्ट्राये	र्केशस्य "

स्वनीश्रका अन्तानः स्वरक स्वनीश्रका	मि.जि. बन													10-4 HNO <sub>8</sub>		KI सुवध		শ্বব সামান্য দ্বণীয় HNOs		box.	-
मर्राक्ष ६ मर्ड			NH2FU4 AIM	Kare(CN) a and	<b>अ</b> र्भ	KF आमा 92-3	K2B4O7·5H2O 利阿 26·7	KBr সাদা 64.5	K2S इन, 4-वामात्री प्रदर्भीय	K <sub>2</sub> SO <sub>3</sub> ·2H <sub>2</sub> O সাদা 100	K2SO4 对呼 10·9	K <sub>2</sub> SiO <sub>8</sub> आमा स्वनीश	माद्रकाद्री (साम)	Hg <sub>2</sub> O काल 7 × 10−4	$(\mathrm{Hg}_2)_3$ $(\mathrm{AsO}_4)_2$ मान अप्टवर्भ	Hg212 रुन्दूम					
		TOILESIA ALIAN		হু কোরসায়ানাইড								[अलिएको			जात्र्यं त्ना				حه	नाष्ट्रत्येटे	

ONH	ক্রান্ত বিশ্বনার	HNO		HCI, HNOs	*	HCI		1	1	HCI	HCI, HNOs	ı	HCI, HNO3		HNO <sub>3</sub>	गत्रम् कर्न	अन्त्राक्ष	HCI, HNO <sub>3</sub>		खामित्रक	1	क्रामिष्
বিষোজিত অদবলীয়		90.0	गातकाती (हैक)	$5 \times 10^{-3}$	जायाना स्वनीय	$6 \times 10^{-3}$	ञ्यस्वनीय	4.4	92	भाषाना प्रवर्गाञ्च	20.0	मंदर्गाय	अप्रवर्गीय		विद्यांकिष्ठ	9.0	অদ্ৰক্ৰীয়	90.0	भागटनिम्याभ	6 × 10-4	संवर्गाञ्च	অন্তৰণীয়
Hg2F2 <b>२ल.्प</b> 1125B12 उना प्र	Hg2S कान			HgO enter	Hg3(AsO4)2 श्लाम	$HgI_2$ लाल	2HgO·HgCO <sub>3</sub> 可同	HgCla जामा	Hg(ClO <sub>3</sub> )2 সাদা	HgCrO₄ नान	Hg(CNS)2 对时	Hg(NO <sub>3</sub> )2 সাদা	Hg <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> সাদা	Hg2Fe(CN) वामाभी	$ m HgF_2$ जाए।	HgBr2 সাদা	HgS कान	HgSO <sub>4</sub> 判阱	F		आमा	
,, কোরাইড বেয়াইড	,, त्रालकावेष	,, मानएक		মারকারী অক্সাইভ	, जात्र्यं त्र्	লু আয়োডাইড	,, কাৰ্বনেট (ক্ষারকীয়)	্লেরাইড	ट्रकाट्डा	् .	थारम्रामाम्रात्नाटे	. नाष्ट्रत्योरे	क्रिश्टक :	্ৰ ফেরোসায়ানাইড	" কোরাইড	" রোমাইড	" সালফাইড	,, मामारकार		ম্যাগনেসিয়াম অক্সাইড	" जात्र्यं नाईहे	" ष्यात्र्यंत्नि

धन्ताने द्वायत्क स्वनीत्रका	बामिष्ट 	,	 ख्रामिष्ट ,	HNO <sub>s</sub> ज्यागिष्ट	— आगित्रख —
कटन प्रवर्गन्नका शाम/100 मि.नि. कन	212 0.09 gaela 1928 211.5	•		$8.7 imes10^{-3}$ अप्रवर्गाम	367 1·26 71 অদুবণীয়
भर्दिक ७ वस्त	MgI <sub>2</sub> ·SH <sub>2</sub> O NIVI MgCO <sub>8</sub> NIVI MgCIO <sub>8</sub> )2 NIVI MgCIO <sub>4</sub> ·7H <sub>2</sub> O	$M_{\rm SS}^{2}O_{\rm S}\cdot 6H_{\rm z}O$ $M_{\rm SS}^{2}O_{\rm S}\cdot 4H_{\rm z}O$	$Mg(NO_3)_2 \cdot 6H_2O$ ЯІЙ $Mg_3(PO_4)_2 \cdot 4H_2O$ ЯІЙ	ज Mg2Fe(CN)6 · 6H2O इन्द्रम MgF2 नामा Mg (BO2) 2 · 8H2O	жин $MgBr_2 \cdot 6H_2O$ жин $MgSO_8 \cdot 6H_2O$ жин $MgSO_4 \cdot 7H_2O$ жин $MgSiO_8$ жин $MgSiO_8$ жин
ist.	ম্যাশনেসিয়াম আরোভাইভ কার্থনেট ত্রুরোইভ ক্রোরেট ক্রারেট	ब्राट्यामाबाद्यम् ,, ब्राट्यामाद्यान्यम्	, नाहेटडे , क्लास्टि	্দ্ধরোসারানাইড : দ্ধরারাইড ক্রারাইড	<u>রোমাই</u> ড ; সা <b>লফাই</b> ট ;, সালফেট ,, সিলিকেট

ब्यात्रिक	J H			1	ग्राम्		ī	ı	1		व्याभिष	HCI	ब्गामिष	1	खारिमख		e			HNO <sub>8</sub>	
অদ্রবণীয়				प्रवर्गाञ्च	8-91× g.9	मयबीय		R	<b>2</b> :	R	খুব সামান্য দ্রবণীয়								وا	$1.7 \times 10^{-8}$	অদ্ৰবণীয়
MnO nage	Mn <sub>2</sub> (AsO <sub>2</sub> ) 3 · 3H <sub>2</sub> O mm	Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · H <sub>2</sub> O	वामाभी	$ m MnI_2$ ं $ m 4H_2O$ रजानाभी	MnCO3 वामाजी	MnCl <sub>2</sub> फ़िक्क नान	$MnS_2O_8$	Mn (CNS)2 · 3H20	$\operatorname{Mn}\left(\operatorname{NO}_{8}\right)_{2}\cdot \operatorname{6H}_{2}\mathrm{O}$	रशलाभी	$Mn_3 (PO_4)_2 \cdot 7H_2O$	$\mathrm{Mn_2Fe}\left(\mathrm{CN}\right)_{6}\cdot7\mathrm{H}_2\mathrm{O}$	MnF2 नान	$MnBr_2$ नान	MnS फ़िक्क नान	MnSO <sub>3</sub> · 3H <sub>2</sub> O लाल	MnSO4 · 4H2O facts offer	MnSiOs नान	Nez	PbO sent	${ m PbO}_2$ वाषाभौ
				वाद्याष्टादेख	कार्यका	কোরাইড	थात्यात्रामानात्मध्	थारबाजाबारना	नाहरक		क्रभटक									লেড অক্সাইড	
	MnO मद्भक अप्तवनीय	MnO সব্ক অদ্ৰণীয় MnO2 কাল ' " " " " " " " " " " " " " " " " " "	MnO সব,ফ MnO <sub>2</sub> काल অहवनीय Mns(AsO <sub>3</sub> ) 2·3H <sub>2</sub> O लाल দূৰণীয় Mn <sub>8</sub> (AsO <sub>4</sub> ) 2·1H <sub>2</sub> O	$ m MnO$ $_{44}$ $_{68}$ $ m MnO_{2}$ $_{49}$ $ m m$ $ m Mn_{3}(AsO_{8})_{2} \cdot 3H_{2}O$ $_{40}$ $ m Mn_{3}(AsO_{4})_{2} \cdot H_{2}O$ $_{41913}$	MnO সব্দ্ৰ অচবণীয়  MnO <sub>2</sub> কাল .  Mns(AsO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> ·3H <sub>2</sub> O লাল দ্ৰব্দীয়  Mn <sub>8</sub> (AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> ·H <sub>2</sub> O লাল দ্ৰবণীয়  বাদামী  MnI <sub>2</sub> ·4H <sub>2</sub> O গোলাণী দ্ৰগীয়	$ m MnO$ সব্দুন্ধ অন্তবণীয় $ m MnO_2$ ক্লে $ m MnO_2$ কলে $ m Mn_3(AsO_4)_2 \cdot 3H_2O$ লাল $ m Eq^6$ ীয় $ m Mn_8(AsO_4)_2 \cdot H_2O$ অন্তবণীয় $ m MnI_2 \cdot 4H_2O$ গোলাপী $ m Eq^6$ ীয় $ m MnCO_3$ বাদামী $ m 6.5 \times 10^{-3}$	MnO प्रबुक्त       अह्ववगी         MnO₂ काल       मृत्या         Mns(AsO₂)₂·3H₂O       अह्ववगी         Mns(AsO₂)₂·H₂O       अह्ववगी         anrial       Eavil         MnI₂·4H₂O слішічі       6·5 × 10-3         MnCl₂ विकृदक लाल       начій	$MnO$ সৰ্কে $weath{a}$ $weath{a}$ $MnO_2$ $a$	MnO সব্ধেল অ্যবণীয়  MnO <sub>2</sub> কাল ভ্রামি  Mn <sub>3</sub> (AsO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ·3H <sub>2</sub> O লাল দ্রশীয়  Mn <sub>3</sub> (AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> ·H <sub>2</sub> O লাল দ্রশীয়  বাদামী  MnI <sub>2</sub> ·4H <sub>2</sub> O গোলাণী দ্রবণীয়  MnCO <sub>3</sub> বাদামী  6·5 × 10 <sup>-8</sup> MnCJ <sub>2</sub> ফিকে লাল দ্রবণীয়  MnS <sub>2</sub> O <sub>3</sub> না  Mn (CNS) <sub>3</sub> ·3H <sub>2</sub> O	MnO সব্দেশ অঘবণীয়  Mn02 कान '  Mns(AsO <sub>2</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O नान प्रवंशिप्त  Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · H <sub>2</sub> O नान प्रवंशिप्त  वाश्राप्ती  MnI <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O (आनाभी प्रवंशिप्त  MnCO <sub>3</sub> वाश्राप्ती 6·5 × 10 <sup>-8</sup> MnCI <sub>2</sub> किएक नान प्रवंशिप्त  MnCI <sub>2</sub> किएक नान प्रवंशिप्त  MnCI <sub>3</sub> शक्रिप्त नान प्रवंशिप्त  MnCI <sub>2</sub> किएक नान प्रवंशिप्त  MnCI <sub>3</sub> किएक नान प्रवंशिप्त  MnCNS) <sub>2</sub> · 8H <sub>2</sub> O  "  "	MnO সব্দুজ MnO₂ কাল Mns(AsO₂)₂ · 3H₂O লাল Mns(AsO₄)₂ · H₂O	MnO সব্ধেল অ্যবণীয়  Mno2 कাল .  Mns(AsO <sub>8</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O লাল দ্বণীয়  Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · H <sub>2</sub> O লাল দ্বণীয়  Anrial  MnL2 · 4H <sub>2</sub> O গোলাণী দ্বণীয়  MnCO <sub>8</sub> বাদামী  MnCI <sub>2</sub> ফিকে লাল দ্বণীয়  MnCI <sub>2</sub> ফিকে লাল দ্বণীয়  Mn (CNS) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O  Mn (NO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  Mn (NO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  «নুব সামান্য দ্বণীয়	MnO সব্দেশ অঘবণীয়  Mno2 কাল  Mns(AsO <sub>2</sub> ) 2·3H <sub>2</sub> O লাল  In Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2·H <sub>2</sub> O লাল  In Mns (AsO <sub>4</sub> ) 2·H <sub>2</sub> O লাল  In MnL2·4H <sub>2</sub> O গোলাণী  In MnCO <sub>3</sub> বাদামী  In MnCO <sub>3</sub> বাদামী  In MnCO <sub>3</sub> বাদামী  In MnCO <sub>3</sub> (Aso লাল  In MnCO <sub>3</sub> (Aso en  In MnCO	MnO সব্দেশ অঘবণীয়  Mno2 काव  Mns(AsO <sub>2</sub> ) 2·3H <sub>2</sub> O वाव  Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2·H <sub>2</sub> O वाव  aural  Aural  Ancos   MnO সব্দেল অঘবণীয়  Mno2 कान '  Mno2 कान '  Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O नान प्रवर्गीग्न  Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O नान प्रवर्गीग्न  Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O नान प्रवर्गीग्न  MnL2 · 4H <sub>2</sub> O रुगालाभी हिन्ह में अप्रवर्गीग्न  MnCO <sub>8</sub> वालाभी हिन्ह मुद्ध	MnO সব্দ্ধে অদ্ৰবণীয় Mno2 কাল ' Mno2 কাল ' Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O লাল দ্ৰবণীয় Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O লাল দ্ৰবণীয়  41ए1यौ MnL2 · 4H <sub>2</sub> O হগালাপী দ্ৰবণীয় MnCO <sub>3</sub> বাদামী 6·5 × 10 <sup>-8</sup> MnCO <sub>3</sub> বাদামী 6·5 × 10 <sup>-8</sup> MnCO <sub>3</sub> বাদামী 6·5 × 10 <sup>-8</sup> MnCO <sub>3</sub> - 6H <sub>2</sub> O "  7 × 10 <sup>-4</sup> Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O "  7 × 10 <sup>-4</sup> Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O "  7 × 10 <sup>-4</sup> Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O "  7 × 10 <sup>-4</sup>	MnO সব্দ্ধে অদ্ৰবণীয় Mno2 कान ' Mno(AsO <sub>2</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O नान দ্ৰশীয় Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · 1H <sub>2</sub> O नान দ্ৰশীয় Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · 1H <sub>2</sub> O नान দ্ৰশীয় And Cos বাদায়ী MnCO <sub>3</sub> বাদায়ী MnCO <sub>3</sub> বাদায়ী MnCO <sub>3</sub> বাদায়ী MnCS <sub>2</sub> O <sub>3</sub> ¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬¬	MnO সব্দুজ Mno2 काल Mno2 काल Mns(AsO <sub>8</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O लाल प्रवर्गीय Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · H <sub>2</sub> O लाल प्रवर्गीय Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · H <sub>2</sub> O लाल प्रवर्गीय Antital MnCO <sub>8</sub> वालाशी प्रवर्गीय MnCO <sub>8</sub> वालाशी परवर्गीय Mn (CNS) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O Mn (CNS) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O Mn (NO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  Cone of the cone Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Antital Mns(PO <sub>4</sub> ) <sub>4</sub> · 4H <sub>2</sub> O farce and	MnO সব্দেশ অঘবণীয় Mno2 काल দক্রীয় Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O লাল দক্রীয় Mns(AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O লাল দক্রীয়  Alfring MnCO <sub>3</sub> বাদামী MnCO <sub>3</sub> বাদামী MnCO <sub>3</sub> বাদামী Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  Chieff Mns(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 6H <sub>2</sub> O  Chieff Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Mn (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O  Anno (NO <sub>3</sub> ) <sub>3</sub> · 7H <sub>2</sub> O	MnO 좌독, 등 অ도ବণীয় Mno2 कान ' Mns(AsO <sub>2</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O नान ' Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O नान ' Angraha alipata' MnL2 · 4H2O হগালাপী ' MnCO <sub>3</sub> वाषाभौ ' MnCO <sub>3</sub> वाषाभौ ' Mn (CNS) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O ' Mn (CNS) <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>2</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>2</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub> · 4H <sub>3</sub> O (apera and ' Mn (CNS) <sub>3</sub>	MnO সব্ধ্জ অঘ্বণীয়  Mno2 ক্লেল '  Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · 3H <sub>2</sub> O লাল দ্বণীয়  Mns(AsO <sub>4</sub> ) 2 · 1H <sub>2</sub> O অঘ্বণীয়  Angla '4H <sub>2</sub> O লোলাপী দ্বণীয়  MnCO <sub>3</sub> বাদামী 6·5 × 10—8  MnCI <sub>2</sub> ফিকে লাল দ্বণীয়  MnCI <sub>2</sub> ফিকে লাল দ্বণীয়  Mn (CNS) <sub>2</sub> · 3H <sub>2</sub> O  लोजाপী Mn (CNS) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  लोजाপী Mn (CNS) <sub>2</sub> · 7H <sub>2</sub> O  लोजाপী Mn <sub>3</sub> Fe (CN) <sub>6</sub> · 7H <sub>2</sub> O  यह्नवनीय  Mns ফिকে লাল	

জন্যালী প্লাৰকে দ্ৰশীগ্ৰতা	HNOs, NaOH NaOH, KI HNOs HNOs HNOs " " " " " " " " " " " " " " " " " " "
सरम प्रचामका शम/100 मि.जि. सम	0.06 1.1 × 10-4 0.96 छद्यशीम 7 × 10-6 0.05 छद्यशीम 1.4 × 10-5 मामाना छवशीम अछ्यशीम 0.064 अछ्यशीम 10.97 • अछवशीम
भारकण ६ मध	Pb <sub>2</sub> O <sub>4</sub> 可同           Pb <sub>2</sub> A <sub>5</sub> O <sub>4</sub> 利曜           PbCO <sub>5</sub> 利曜           PbCO <sub>5</sub> 利曜           PbCI <sub>2</sub> 利曜           PbCI <sub>2</sub> 利曜           PbCIO <sub>4</sub> 突電場           Pb (NO <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> 利曜           Pb (NO <sub>5</sub> ) <sub>2</sub> 利曜           Pb <sub>3</sub> (Po(N) <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> 利曜           Pb <sub>3</sub> (Fe (CN) <sub>6</sub> ) <sub>2</sub> · 8H <sub>2</sub> O           有電           Pb <sub>2</sub> Fe (CN) <sub>6</sub> · 3H <sub>2</sub> O           育物(BO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O 利曜           Pb (BO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O 利曜           PbSO <sub>5</sub> 利曜           PbSO <sub>5</sub> 利曜           PbSO <sub>5</sub> 利曜
His	जाएं सक्ताहिए आद्मालिहेण कार्याखाण्ड्रेण कार्याखाण्ड्रेण द्वाद्माहेण वाद्मामाद्यालिहे क्राद्माहेण क्राद्माहेण क्राद्माहेण क्राद्माहेण क्राद्माहेण वाद्माहेण वाद्माहेण वाद्माहेण क्राद्माहेण वाद्माहेण क्राद्माहेण वाद्माहेण वाद्माहेण क्राद्माहेण वाद्माहेण वाद्माहेण क्राद्माहेण वाद्माहेण

	HCI, HNO,			HNO.KI	HCI	HCI, HNO	HNO <sub>s</sub>	HCI		: :	HCI, HNO	HNO <sub>3</sub>	. HCI
विज्ञाष	ञह्नवनीय	2			अना विद्यास अना विद्यास	$8 \times 10^{-5}$	জলবিশ্বেষ	ञायकामि	2	कर्ना विट्याय	अप्रवनीय	$1.8 \times 10^{-6}$	<b>कर्जा</b> व <b>्या</b> य
	Bi <sub>2</sub> O <sub>3</sub> হল্ম						आहा						
	বিসমাথ অক্সাইড	2	" बार्म त्नि	, তারোডাইড	ক্লোইড	" दकात्मारे	" नाईत्ष्रेटे	क्रभ्रदक 🚆	্য ক্লোহাইড	লু রোমাইড	,, হাইড্ৰোক্সাইড	अनिकार्य ,	अब्रिक्ट

	1	ज्यानिष	ı		R		HCI
3.5	प्रवर्गीय	0.05	333	8.6 × 10-8	48	35.7	3·4×10-4
BaO आमा	Bas (AsO <sub>3</sub> )2 সাদা	Ba <sub>3</sub> (AsO <sub>4</sub> ) <sub>2</sub> সাদা	BaI <sub>2</sub> ·2H <sub>2</sub> O 和阿	BaCO <sub>8</sub> সাদা	BaCl <sub>2</sub> ·2H <sub>2</sub> O 利相	Ba (ClO <sub>8</sub> ) <sub>2</sub> · H <sub>2</sub> O 利阳	BaCrO4 gent
বেরিয়াম অক্সাইড	" आरर्भनाईडे	" षात्र्यंता	,, आस्राज्ञेड	" কাৰ্বনেট	" কোরাইড	" द्रमात्राहे	" ক্লেমেট

जामिष	ļ	1.	,	1	व्यामिष	1	HC	66	1	खागित्रख	2	जन्मद्रात्म अप्तरनीय			HNO <sub>3</sub> , NH <sub>4</sub> OH	2	2	अन्यादाक अपुरनीय	HO, NH, OH	HO <sup>†</sup> HN	t
0.18	30	प्रवनीय		2	<u>जह्न</u> वनीं हा	20	0.012	6.63	104	1.74	$3.3 \times 10^{-8}$	0.01	अप्तवनीय	जिल्ला ।	$1.2 \times 10^{-2}$	$1.9 imes10^{-8}$	8.5 × 10-4	$8.5 imes10^{-7}$	$8.3 \times 10^{-8}$	$9.1 \times 10^{-4}$	10
SrCrO4 gen H	SrS2O3·5H2O সাদা	Sr (CNS) 2-3H20	$Sr(NO_2)_2$ সাদা	Sr (NO3) 2 সাদা	Sr <sub>3</sub> (PO <sub>4</sub> ) 2 जामा	Sr <sub>2</sub> Fe (CN) 6.15H <sub>2</sub> O	SrF2 সাদা	Sr (BO2) 2.5H2O সাদা	SrBr <sub>2</sub> সাদা	Sr (OH) 2·8H2O সাদা	SrSO <sub>s</sub> आमा	SrSO4 आमा	SrS'O, · H O 케দা	æ	Ago वामाभी	Ag3AsO3 gor,4	Ag3AsO4 enter	AgI son H	Ag.CO3 274	AgCl आमा	AgClO <sub>8</sub> সाদा
অনৈসিয়াম ক্লোমেট	बारम्रामामदक	थात्त्रामात्रात्नारे	नार्योर्	नार्टिंग	विक्रीटिक	ত্ৰভাষামান্যক্ষ	ক্ষোরাইড	टबाटक्र	রোমাইড	হাইছোক সাইড	<b>आलफा</b> ष्ट्रि	<b>आ</b> ं	मिलिक्छे		গর অক্সাইড	••	जात्र्य (जि	আয়োডাইড	कार्य प्लाउ	কোরাইড	ट्रकाट्यहे
धौनित्र	\$	: :	: :	: :	: :	2 1				: :	: =				সিলভার	2	2			:	2.

•	
10	
2	
9	
7	
10	
Z	
1	
N	
~	
	٠
,	

महन प्रचाति

मिन्छा

मन्त्राना साबदक स्वनीमध

HNO, NHOH

भाभाना प्रदर्भोन्न १०१४ - १० - १० १०७६

8.8×10-3

HO'HN "ONH

 $6.5 \times 10^{-4}$  $6.6 \times 10^{-6}$ 

AgsCtO4 ener AgsS203 aner AgCN3 aner AgN03 aner AgSP04 gen4 Ag3Fe (CN) 6 eaer Ag4Fe (CN) 6 . H2O 1 AgB 2 en4 AgBr gen4 AgBr gen4 AgBr gen4

ফেরিসায়ানাইড <u>ফেরোসায়ানাই</u>

क्रअदक्षे

ফোরাইড

থায়োসায়ানেট নাইট্রাইট নাইট্রেট

थात्त्राजानादकष्

टकाटमा

अ<u>प्त</u>वनीय 182

KČN

HNO<sub>8</sub>, NH<sub>2</sub>OH 900 NH<sub>2</sub>OH HNO<sub>3</sub>

 $8.4 \times 10^{-6}$ অদ্ৰবণীয়

থ্ব সামান্য দ্রবণীয় 0-8

Ag2SOs MIM

সালফাইড

সালফাইট

प्रवर्गिन्न

Na2HAsOs সাদা Na2HAsO4∙12H2O

NaI সাদা Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> সাদা

আসে নেট আয়োডাইড

कार्य दन्छे

त्माष्ट्रियाय जात्मिनाड्

(क्रावाहेस NaCl मामा (क्रावाहेस Na2Cr04 स्वाम् (क्रावाहेस Na2Cr04 स्वाम् वारवामावादको Na2Cr04 स्वाम् वारवामावादको Na2Cr05 मामा वारवामावादको NaNO2 स्वाम् नाहेर्योहे NaNO2 स्वाम् नाहेर्योहे NaNO3 मामा क्रमदको Na2Hr04.12H20 मामा रक्रावसको Na2Fe(CN) 6.10H20 मामा दक्रावाहेस Na2Fe(CN) 6.10H20 मामा दक्रावाहेस Na2Fe(CN) 6.10H20 मामा दवाबाहेस Na2B407.10H20 मामा मावकाहेस Na2S04 मामा	86	66	88	110						19			<b>4</b> .8	4.0	দ্ৰণীয়	26	8.98	2.61	प्रवर्गाञ्च	2
त्र प्रमान के कि सम्बद्ध के कि	NaCl Allei	NaCiOs जामा	Na2CrO, 2014	Na2S2O3.5H2O সাদা	NaCNS সাদা	NaNO2 gen. H	NaNO <sub>3</sub> সাদা	Na <sub>3</sub> PO <sub>4</sub> ·12H <sub>2</sub> O 判所	Na2HPO4·12H2O 利阿	Na <sub>3</sub> Fe (CN) <sub>6</sub> ·H <sub>2</sub> O नान	Na4Fe (CN) 6.10H20	श्रुम भ	NaF MIRI	H				Na2SO4 সাদা	NaHSO, MIRI	Na2SiO3 সাদা
	ক্রিরাইড	<u>रकारक</u> ा	रकारमध्य	थात्य्राभानात्यरु									ত্ৰভাৱাইড	त्यात्रुष्टे	রোমাইড	आलकाई ७	<b>आ</b> लफाइंडे	आल(द्र्य <u>ू</u>		

# চতুৰ্থ ভাগ

মাত্রিক বিশ্লেষণ ( Quantitative Analysis )

### নবম অধ্যার

# चात्रकनिक (जन्द्रमाभन) विरम्मवन (Volumetric Analysis)

9, 1. অন্ত্ৰমিতি এবং কারমিতি (Acidimetry and Alkalimetry)
আ্যাবিড-কারক অনুমাপন (Acid-base titration)

অন্দার্মাত ও ক্ষার্মাতিতে অথবা প্রশমন বিক্রিয়ায় সোডিয়াম কার্বনেট, সোডিয়াম হাইড্রোক্ সাইড, বোরাক্স, হাইড্রোক্রোরক অ্যাসিড, সালফিউরিক অ্যাসিড, অক্সালিক অ্যাসিড, সাক্সিনিক অ্যাসিড, ইত্যাদি সাধারণতঃ ব্যবহৃত হয়ে থাকে। এদের মধ্যে প্রাথমিক প্রমাণদ্রব (Primary Standard) হিসাবে সোডিয়াম কার্বনেট (Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub>), বোরাক্স (Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>,  $10H_2O$ ), অক্সালিক অ্যাসিড ( $H_2C_2O_4$ ,  $2H_2O$ ) এবং সাক্সিনিক অ্যাসিড ( $CH_2COOH$ )  $_2$ }, ব্যবহৃত হয়। অন্যান্য ক্ষার্ক অথবা অ্যাসিড, যারা প্রাথমিক প্রমাণদ্রব হিসাবে উপযুক্ত নয়, তাদের মোটামন্টি নির্দিষ্ট মান্রার কাছাকাছি একটা দ্রবণ প্রথমে তৈরী করা হয়, তারপর উপযুক্ত প্রাথমিক প্রমাণ দ্রবণের সাহাব্যে অনুমাপন দ্বারা ঐ দ্রবণকে প্রমিত (standardize) করা হয়।

9, 2. প্রমাণ দ্রবণ প্রস্কৃতিকর্শ (Preparation of standard solutions) বিভিন্ন প্রমাণ দ্রবণের প্রস্তৃত প্রণালী আগেই বিশদ আলোচনা করা হয়েছে (চতুর্থ অধ্যায়, 4, 7 পরিচ্ছেদ দেখ)। এখানে কয়েকটি প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব নিয়ে তাদের নির্দিন্ট মান্রায় প্রমাণ দ্রবণ তৈরীর কথা উদ্ধেশ করব। (ক) সোভিয়াম কার্বনেট (Na2CO3)—একটি পরিষ্কার প্রাটিনাম অথবা পর্সেলীন পানে বৈশ্লেষিক বিকারক \* NaHCO3 কিছন নিয়ে অলপ তাপে উত্তপ্ত কয়লে NaHCO3 বিযোজিত হয়ে Na2CO3 উৎপান হয় এবং CO2 ও H2O বের হয়ে চলে য়য়। অলপ তাপে (१६०°-१७७° সে.) সর্বক্ষণ নাড়া দিতে দিতে 60—90 মিনিট উত্তপ্ত কয়া হয় এবং লক্ষ্য য়াখা হয় যেন উচ্চতাপে গলন (fusion) না হয়। যদি १७०° সে. তাপের উপারে উত্তপ্ত কয়া হয় তাহলে Na2CO3 হতে CO2 বের হয়ে বাওয়ার সম্ভাবনা থাকে। এখন পাত্র সহ শোষকাধারে ঠাণ্ডা করে ওজন নেওয়া হয়। এরপার পন্নয়ায় একই পার্যাত অন্সারে উত্তপ্ত করে, ঠাণ্ডা করে

<sup>ै</sup> रिरक्षिक विकासक वनरा द्वाचात्र Analytical Reagent

ওজন নেওয়া হয়। ওজন একই হলে ব্রুতে হবে  $NaHCO_3$ -র বিষোজন সম্পূর্ণ হরেছে, ওজন এক না হলে প্রনরায় একই পম্পতিতে উত্তপ্ত করতে হবে। এইভাবে প্রাপ্ত  $Na_2CO_3$ -কে বলা হয় অনার্দ  $Na_2CO_3$ । যদি বৈশ্বেষিক বিকারক  $Na_2CO_3$  সরাসারি বাজারে কিনতে পাওয়া যায়, তাহলে ওতেই কাজ চলে, কিন্তু দ্রবণ তৈরীর আগে কিছ্মুক্ত  $110^\circ$  সেতাপে উত্তপ্ত করে জলীর বাল্প মৃক্ত করে নেওয়া প্রয়োজন।

Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub>+2HCl = 2NaCl+CO<sub>2</sub>+H<sub>2</sub>O
উপরের সমীকরণ হতে আমরা জানি Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>-র গ্রামতুল্যাংক = 53 গ্রাম।
এখন 1.3250 গ্রাম অনার্দ Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> সঠিকভাবে ওজন করে 250 মি. লি
মাপক ক্পীতে (measuring flask) নিয়ে পাতিত জল মিশিয়ে দ্ববীভূত
করার পর ঐ দ্বণের আয়তন 250 মি. লি. ঠিক রাখলে দশাংশ-ভূলা-দ্রবণ
(N/10) অথবা ডেসি-নরম্যাল দ্রবণ পাওয়া যায়। কিন্তু সঠিকভাবে
1.3250 গ্রাম Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> ওজন করে নেওয়া দ্বন্দর। সেজন্য ঐ ওজনের
কাছাকাছি পরিমাণ Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> সঠিকভাবে ওজন করে নিয়ে 250 মি. লি
মাপক-ক্পীতে দ্ববীভূত করা হয়। মনে করে ম গ্রাম Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> সঠিকভাবে
ওজন করে মাপক-ক্পীতে জলে দ্ববীভত করে 250 মি. লি
আয়তনে

রাখা হল, তাহলে  $Na_2CO_8$  দ্রবণের তুল্যাখ্ক মান্তা =  $\frac{x \times 0.1}{1.3250}$  (N) ।

খে) বোরাক্স ( $Na_2B_4O_7$ ,  $10H_2O$ )—সোডিয়াম কার্বনেট অপেক্ষা বোরাক্স ব্যবহার করার করেকটা স্বিধা আছে: (ক) এর গ্রাম তুল্যাংক বেশ বেশী, 190.72; (খ) সহজে এবং সম্তায় প্রন-কেলাসন (recrystallisation) শ্বারা বিশন্শ করা যায়; (গ) বারংবার উত্তপ্ত করে ওজন ম্থিরীকরণের প্রয়োজন হয় না; (ঘ) বম্তুতপক্ষে এটি জলাকষ্ণী নয়; (৬) মিথাইল রেড স্চক ব্যবহার করলে পরীক্ষাগারের তাপে একটা ম্পন্ট অন্তবিন্দ্র নির্দেশ করে।

বৈশ্লেষিক বিকারক বোরাক্স বাজারে পাওয়া না গেলে, পাতিত জলে প্রের-কেলাসন করে বিশান্থ করে নিতে হয়। 15 গ্রাম বোরাক্স সাধারণতঃ 50 মি. লি. জলে দ্রবীভূত করে প্রনঃ-কেলাসন করা হয়। প্রনঃ-কেলাসনের সমর লক্ষ্য রাখতে হবে যেন তাপ্রমাগ্রা  $55^\circ$  সে. থেকে বেশী না হয় ( $N_{42}B_4O_7$ ,

 $<sup>10</sup>H_2O \implies Na_2B_4O_7 \cdot 5H_2O$ । কেলাসগ্রিল পান্দের সাহাব্যে ছে'কে নিরে দ্বার পাতিত জল দিয়ে ধ্রে নেওয়া হয়, তারপর দ্বার 95% আলকোহল ও দ্বার ইথার দ্বাক দিয়ে ধ্রে নেওয়া হয়। ধ্রে

নেওয়ার পর শোষণ-পাম্প (suction pump) ম্বারা বতথানি সম্ভব দ্রাবক শোষণ করে দরে করা হয়, তারপর সাধারণ তাপমান্তার ঘড়ি কাচে পাড়কা। করে ছড়িরে রেখে 12—16 ঘণ্টা বাতাসে শক্ষে করা হয়। এই শক্ষে বোরাক্স ভালভাবে ছিপি লাগান বোতলে রাখলে 3—4 সপ্তাহ অপরিবতিতি অবস্থার থাকে।

 $Na_2B_4O_7+7H_2O = 2NaOH+4H_8BO_8$  $2NaOH+2HCI = 2NaCI+2H_2O$ 

 $Na_2B_4O_7 + 2HCl + 5H_2O = 2NaCl + 4H_8BO_8$ 

উপরের সমীকরণ হতে আমরা জানি, বোরাক্সের গ্রাম-তুল্যাংক =  $190\cdot72$  গ্রাম। মনে কর x গ্রাম  $Na_2B_4O_7$ ,  $10H_2O$  সঠিকভাবে ওজন করে মাপ-ক্পীতে জল মিশিয়ে দ্রবীভূত করে 250 মি. লি. আয়তনে রাখা

হল, তাহলে  $Na_2B_4O_7$ ,  $10H_2O$  দূবণের তুল্যাঞ্চ মাত্রা $=rac{\mathbf{x} \times 0.1}{4.7680}$  (N)

x-র মান 4·7 গ্রামের কাছাকাছি রাখার চেষ্টা করা হয়।

(গ) অক্সালিক অ্যাসিড  $\{(COOH)_2, 2H_2O\}$ —বৈশেলযিক বিকারক অ্যাসিড বাজারে কিনতে পাওয়া যায় এবং প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে ব্যবহার করা হয়। কিন্তু কেলাসের মধ্যে জলের মাত্রা সকল অবস্থায় স্থির থাকে না, সম্ভবতঃ সেই কারণে অক্সালিক অ্যাসিড নিয়ে প্রাথমিক স্তরে ক্ষারক প্রমিত করণ পদ্ধতি স্পারিশ করলেও সকল ক্ষেত্রে অনেকে স্পারিশ করেন না।

অক্সালিক অ্যাসিডের, গ্রাম-তুল্যাঙ্ক =  $63\cdot034$  গ্রাম। অতএব যদি এক লিটার দ্রবণে x গ্রাম অক্সালিক অ্যাসিড থাকে তবে অক্সালিক অ্যাসিডের দ্রবণের তুল্যাঙ্ক মাত্রা =  $\frac{x}{63\cdot034}$  (N)।

ষ্টে) সাক্সিনিক জ্যাসিড { (CH2COOH) 2}— বৈশ্লেষিক বিকারক অবস্থার বাজারে কিনতে পাওরা যায়। অ্যাসিটোন দ্রাবকে দ্রবীভূত করে সাক্সিনিক অ্যাসিড প্নঃ কেলাসন করা হয়। স্তরাং বিশান্থ অবস্থায় না পাওরা গেলে পরীক্ষাগারে প্নঃ কেলাসন ন্বারা বিশান্থ করে নেওরা যায় এবং অন্প্রেষ (vacuum) শোষকাধারে রেখে শাক্ষান হয়। গলনাংক (185—185·5° সে.) দেখে বিশান্ধতা যাচাই করা যায়। এই অ্যাসিড জলে মোটামন্টি দ্রবশীয় (fairly soluble) এবং ফেনল থলিন স্চক অনুমাপনের সময় ব্যব্ছার করা হয়।

সাক্সিনিক অ্যাসিডের গ্রাম-তুল্যাঞ্চ =  $59\cdot045$  গ্রাম। অতএব বদি এক লৈটার দ্বণে x গ্রাম সাক্সিনিক অ্যাসিডে থাকে তবে সাক্সিনিক অ্যাসিডের দ্বণের তুল্যাঞ্চ মাত্রা =  $\frac{x}{59\cdot045}$  (N)।

- 9, 3 মোটাৰ্টি গাড়ম মান্তার দ্রবণ প্রস্কৃতিকরণ (Preparation of solutions of approximate strength)
- (क) HCl: গাঢ় রাসায়নিক-বিশ্বস্থ (chemically pure) আগিছ বলতে বোঝার HCl গ্যাসের জলীয় দ্রবণ। যদি (Twaddle Hydrometer) সাহায্যে ঐ জলীয় দ্রবণের আপেক্ষিক গ্রেন্থ (Sp. gr.) দেখা যায় 1·18, তাহলে ঐ দ্রবণে থাকবে 35·39% HCl গ্যাস অর্থাৎ 100 গ্রাম জলীয় দ্রবণে থাকবে 35·39 গ্রাম HCl গ্যাস।

এখন এক লিটার তুল্য দ্বণে HCl থাকবে 36.5 গ্রাম। অতএব 36.5 গ্রাম HCl নিতে হলে, ঐ জলীয় দ্বণ নিতে হবে  $\frac{36.5\times100}{35.39}$ 

গ্রাম এবং এর আয়তন হবে  $36.5 \times 100 \atop 35.39 \times 1.18$  মি. লি. = 87.40 মি. লি.

পরীক্ষাগারে গাঢ় HCl-র মাত্রা থাকে মোটাম্নটি 12(N)। স্তরাং ঐ গাঢ় HCl 83·30 মি লি মেপে নিরে জল মিশিরে এক লিটার আরতন করলে মোটাম্নটি তুলা দ্রবণ পাওয়া যাবে। এখন সঠিক মাত্রা পেতে হলে কোন প্রমাণ ক্ষারক দ্রবণের সাহায্যে অনুমাপন করে তা বের করতে হবে। (খ)  $H_2SO_4$ : প্রীক্ষাগারে গাঢ়  $H_2SO_4$ -র মাত্রা থাকে মোটাম্নটি 36(N)। HCl-র ক্ষেত্রে যেমন আপেক্ষিক গ্রহ্মত্ব (Sp. gr.) থেকে তুলা দ্রবণ প্রস্তুত করার কথা আলোচনা করা হয়েছে, এক্ষেত্রেও একইভাবে তুলাদ্রবণ তৈরী করা যায়। তবে সাধারণতঃ গাঢ়  $H_2SO_4$ -র মাত্রা 36(N) ধরে নিরে নির্দিণ্ট পরিমাণ জল মিশিরে প্রয়োজনীয় মাত্রার তুলা দ্রবণ প্রস্তুত করা হয়।

(গ) NaOH এবং KOH: সোভিন্নাম হাইড্রোক্সাইড এবং পটাসিরাম হাইড্রোক্সাইড বিশন্থ অবস্থার বেশীদিন রাখা বার না এবং তুলার ওজন করে সঠিক মাত্রার দ্রবণ তৈরী করা বার না। এগন্লি বাতাস হতে জলীর বাষ্প এবং কার্বন-ভাই-অক্সাইড শোবণ করে। সাধারণ তুলার কাচের পাত্রে নিরে NaOH অথবা KOH ওজন করা হয়। মোটাম্টিভাবে ওজন নিরে মোটাম্টি গাড়ত্ব মাত্রার দ্রবণ তৈরী করা হয়, তারপর প্রমাণ আন্সাপনের বারা প্রমিত করা হয়। প্রমাণ দ্রবণ তৈরী

করে বেশিক্ষণ রাখা বার না। প্রতিদিন প্রমিত করে নেওরা উচিত। কার্বনেট মূক NaOH দ্রবণ পেতে হলে আরন-বিনিমর রেজিন করের (ion exchange resin bed) মধ্য দিয়ে টাট্কা তৈরী NaOH দ্রবণ প্রবাহিত করে নেওয়া প্রয়োজন।

9, 4. প্রমাণ জক্সালিক জ্যাসিড দূরণ  $(1.02N/_{10})$  নিম্নে NaOH দূরণ প্রমিতকরণ  $[Standardization\ of\ NaOH\ solution\ by\ Oxalic.\ Acid. <math>(1.02N/_{10})]$ —পার্থক্য পদ্ধতি অন্সারে অক্সালিক অ্যাসিড ওজন করে নেওয়া হল এবং দেখা গেল এক লিটার মাপক-ক্পীতে 6.4295 গ্রাম অক্সালিক নেওয়া হয়েছে। তাহলে প্রমাণ অক্সালিক অ্যাসিড দ্বণের মাহায় হবে  $=1.02N/_{10}$ ।

অক্সালিক অ্যাসিড হচ্ছে একটি ক্ষীণ (weak) অ্যাসিড এবং সোডিরাম হাইড্রোক্সাইড হচ্ছে একটি তীর ক্ষার। স্তরাং যখন জলীয় দ্রবণে তাদের প্রশমন বিক্রিয়া হয় তখন অন্তবিন্দ্রতে দ্রবণের pH মান ৪·গ-র কাছাকাছি থাকে।

আমরা জানি ফেনল্থালন স্চকের পরিবর্তনের মধ্যবতী সীমা হচ্ছে pH 8·0—pH 9·8। অতএব এক্ষেত্রে ফেনল্থালন্ স্চক হিসাবে কার্যকরী ও উপযোগী হবে।

 $H_2C_2O_4+2NaOH = Na_2C_2O_4+2H_2O$ 2 × 63.034 2 × 40

কার্যপালী: পিপেটের সাহায্যে 25 মি. লি. NaOH দ্রবণ নিয়ে 250 মি. লি. শংকু-ক্পীতে ঢাল। দ্ব-ফোটা ফেনল্থলিন্ স্চক দ্রবণ মেশাও। দ্রবণটি লাল-গোলাপী বর্ণের হবে। এখন একটি ব্যুরেটে অক্সালিক অ্যাসিডের প্রমাণ দ্রবণ নাও (সপ্তম অধ্যায় 7, 14 দেখ) এবং ফোটায় ফোটায় শংকু-ক্পীতে ফেলে মেশাও। যদি NaOH দ্রবণের মাত্রা মোটাম্বটি N/10 থাকে, তাহলে অন্তবিন্দ্র পর্যন্ত 25 মি. লিন্ফাছাকাছি অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবণ মেশাতে হবে। অন্তবিন্দুতে স্চকের রঙের পরিবর্তন হবে লাল হতে বর্ণহীন অর্থাং শংকু-ক্পীতে দ্রবণের রঙ অদ্শ্য হলে ব্রুরতে হবে অন্ত-বিন্দু পার হয়ে গেছে। অক্সালিক অ্যাসিডের যে ফোটায় দ্রবণের রঙ অদ্শ্য হবে সেই ফোটা পর্যন্ত অক্সালিক অ্যাসিডের যে ফোটায় দ্রবণের রঙ অদ্শ্য হবে সেই ফোটা পর্যন্ত অক্সালিক অ্যাসিডের আয়তন ব্যুরেট থেকে খাতায় নীচের সারণি অনুষায়ী লিপিবন্দ্র করতে হবে। অনুমাপনের সময় শংকু-ক্পীর গায়ে কোন বিকারক দ্রবণের ফোটা লোগে থাকলে তংক্ষণং সেটি জলে যুরে

মুক্ত প্রবংগর সাথে মিশিরে ফেলতে হবে। লক্ষ্য রাখতে হবে অন্ত-বিন্দর্ নির্মারণের পর বেন এক ফোটাও বেশী দ্রবণ ব্যুরেট হতে না পড়ে।

এইভাবে করেকবার একই পরিমাণ NaOH দূবণ নিয়ে প্রমাণ অক্সালিক অ্যাসিড দূবণের সাথে অনুমাপন করা হয় এবং খাতার লিপিবস্থ কাছাকাছি মানগ্রনির গড় নেওয়া হয়।

#### विज्ञान:

ক্ৰমিক	গিপেট প	छ वाद्रबारे	পাঠ	ব্যারেট পাঠে	ব
নম্বর	मि. नि	প্রাথমিক মি. লি-	শেষ মি <i>লি</i>	পার্থ ক্য মি লি	গড় মি' লি'
1 2 3 4	25 25 25 25	0 0 0	24·50 24·60 24·55 24·55	24·50 24·60 24·55 24·55	24.55

প্রথম ওজন = তোলন বোতল + অক্সালিক অ্যাসিড = 21.5718 গ্রাম দিবতীয় ওজন = " + অবশিষ্ট " = 15.1423 গ্রাম এখন, অক্সালিক অ্যাসিড নেওয়া হয়েছে = (21.5718-15.1423) গ্রাম = 6.4295 গ্রাম/1000 মি. লি-

অতএব অক্সালিক অ্যাসিড দ্বণের তুল্যাৎক্মাত্রা 
$$=rac{6\cdot 4295}{6\cdot 3034} rac{N}{10}$$
  $=1\cdot 02rac{N}{10}$ 

 $V_1 = NaOH$  দুবুণের আয়তন = 25 মি. লি.

 $S_1 = NaOH$  দুবুণের মান্তা = ?

 $V_2 =$  অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবেশের আয়তন = 24.55 মি লি.

 $S_2 = 1.02 \text{ N/}_{10}$ 

 $\mathbf{V_1S_1} = \mathbf{V_2S_2}$ 

অথবা 
$$S_1 = \frac{V_2 S_2}{V_1} = \frac{24 \cdot 55 \times 1 \cdot 02}{25} \frac{N}{10} = 1 \cdot 002 \frac{N}{10}$$

$$= 0.1002 (N)$$

= (0·1002 × 40) श्राम NaOH/निए।त

=4.008 214 NaOH/feria

शाव्यावा ः

তাহলে দেখছি, দ্রক্ম উপারে প্রবণের মালা প্রকাশ করা বার। প্রশ্বের ভুল্যাক্ষকাল্লাকে প্রবের ভুল্যাক্ষ-ভার দিরে গণে করলে প্রতি লিটারে বিকারক প্রক্
কতখানি আছে অর্থাৎ গাঢ়ত্ব-মালা প্রকাশ পার। এইভাবে অক্সালিক
অ্যাসিডের প্রমাণ প্রবণ নিরে অন্যান্য কার প্রবণ প্রমিতকরণ সভ্তব।
অক্সালিক অ্যাসিডের পরিবর্তে অন্য প্রাথমিক প্রমাণ অ্যাসিড প্রব, ব্যেমন
সাক্সিনিক অ্যাসিডের পরিবর্তে অন্য বার। শ্বের্য তাই না এইভাবে প্রমিত
কার প্রবণ নিরে অন্য অ্যাসিডের প্রমিতকরণ সভ্তব। বেমন, অক্সালিক
অ্যাসিডের প্রমাণ প্রবণ নিরে মিঞ্চি প্রবিশ্ব প্রমিত করা হরেছে। এখন এই
মঞ্চি প্রবণ শ্বারা HCl অথবা H2SO4 অথবা অন্য কোন অ্যাসিড প্রবণ
প্রমিত করা বার।

9, 5 প্রমাণ অক্লালিক অ্যাসিড দূবণ নিম্নে HCl দূবণ প্রমিতকরণ—প্রথমে অক্সালিক অ্যাসিডের একটি N/10 প্রমাণ দূবণ এবং NaOH-র একটি মোটামন্টি N/10 দূবণ তৈরী করা হয়। তারপর উপরোক্ত প্রণালী অনুসারে NaOH দূবণকে প্রমিত করা হয়। এখন এই প্রমিত NaOH নিম্নে একই কার্য-প্রণালী অনুসারণ করে HCl দূবণ অনুমাপন, তথা প্রমিতকরণ করা হয়।

মনে কর  $V_1 = NaOH$  দ্রব্যের আয়তন

S<sub>1</sub> = NaOH দ্রবের তুল্যাঞ্কমান্তা

 $\mathbf{V_2} =$  অকু সালিক অ্যাসিড দ্রবণের আরতন

 $S_2 =$  অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবণের তুল্যা ক্মান্রা

 $V_3 = HCl$  দবণের আয়তন

S<sub>3</sub> = HCl দ্রবণের তল্যাজ্কমান্তা

এখন  $V_1S_1 = V_2S_2$ 

 $V_1S_1 = V_8S_8$ 

বৈহেতু  $N_8OH$  দ্রবণের আয়তন এবং তুল্যাঙ্কমান্রা উভয় অনুমাপনে একই থাকছে  $V_2$   $S_2=V_3$   $S_3$ 

অথবা  $S_3 = \frac{V_2S_2}{V_3}$ 

অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবণের আয়তন ব্যুরেট পাঠ থেকে পাছিছ, অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবণের তুল্যাজ্কমাত্রা প্রমাণ দ্রবণ থেকে পাছিছ, এবং HCI দ্রবণের আয়তন ব্যুরেট পাঠ থেকে পাছিছ। স্বৃতরাং HCl দ্রবণের তুল্যাজ্ক-মাত্রা, S<sub>8</sub>, সহজে অংক ক্ষে বের করা যাবে।

9. 6. প্রমাণ বোরাকন্ দ্রণ নিমে HCl দ্রণ প্রনিতকরণ
া পার্থক্য-পদ্ধতি অনুসারে বোরাক্স ওজন করে নেওয়া হল এবং দেখা গেল
250 মি. লি- মাপক ক্পীতে 4.6680 গ্রাম বোরাক্স নেওয়া হয়েছে।

ভাহলে প্রমাণ বোরাক্স দ্বণের মাত্রা হবে  $= 0.9792~\mathrm{N/}_{10}$ 

 $Na_2B_4O_7+7H_2O = 2NaOH+4H_8BO_8$  $2NaOH+2HCl = 2NaCl+2H_2O$ 

 $Na_2B_4O_7 + 2HCl + 5H_2O = 2NaCl + 4H_3BO_8$  $381.44 \quad 2 \times 36.47$ 

HCl হচ্ছে একটি তীর অ্যাসিড এবং NaOH হচ্ছে একটি তীর ক্ষার। স্ক্রাং বখন জলীয় দ্রবণে তাদের প্রশমন বিক্রিয়া হয় তখন অন্তবিন্দ্বতে দ্রবণের pH মান 7-র কাছাকাছি থাকে। এস্থলে মিথাইল অরেঞ্জ অথবা মিথাইল রেড স্কেক দ্রবণ ব্যবহার করা হয়ে থাকে। অন্তবিন্দ্বতে রঙের পরিবর্তন হবে ফিকে হলুদে থেকে লাল।

কার্য-প্রশালী: আগের মতই পিপেট দ্বারা 25 মি লি বোরাক্স দ্রবণ মাপক-ক্পী হতে শংক্-ক্পীতে দ্বানাশতরিত করা হল। এখন দ্-ফোটা মিথাইল রেড স্টক দ্রবণ মিশিয়ে বার্রেট হতে HCl দ্রবণ ঢাল। দ্রবণের রঙ লাল হয়ে গেলে কতথানি HCl দ্রবণ লাগল তা বার্রেট পাঠ থেকে লিপিবদ্ধ কর। এইভাবে কয়েকবার ঐ বোরাক্স দ্রবণ নিয়ে HCl মিশিয়ে অনুমাপন কর এবং প্রত্যেকবারই বার্রেট পাঠ লিপিবদ্ধ কর। দেখা যাবে একই আয়তনের বোরাক্স দ্রবণের জন্য প্রত্যেকবার একই আয়তনের (কাছাকাছি) HCl দ্রবণ লাগছে। বার্রেট পাঠের মধ্যে পার্থক্য 0.05-র বেশী হলে ব্রুতে হবে অনুমাপনে শ্রম হয়েছে।

#### ছিসাৰ :

 $V_1 =$  বোরাক্স দ্রবণের আয়তন = 25 মি লি

 $S_1 =$  বোরাক্স দ্বণের তুল্যা ক্মাগ্রা  $= 0.9792~N/_{10}$ 

 $V_2 = HCl$  দ্রব্যের আয়তন = 24 মি. লি. (ব্যুরেট পাঠ থেকে)

 $S_2 = HCl$  দ্রবণের তুল্যান্কমাত্রা = ?

$$S_2 = \frac{V_1 S_1}{V_2} = \frac{25 \times 0.9792}{24} \frac{N}{10}$$

 $-rac{25 imes 0.9792 imes 36.47}{24 imes 10}$   $\mathbf{HCl/}$ লিটার (গাঢ়ম্বমান্রা)

এইভাবে প্রমিত HCl দ্রবণ নিয়ে একই কার্য-প্রণালী অন্সরণ করে

NaOH দূবণ, অথবা KOH দূবণ, অথবা অন্য কোন ক্ষায়ক দূবণ শ্রমিত-করণ সম্ভব। Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> দূবণ প্রমিতকরণের সময় মিথাইল অরে**জ** স্কুক দূবণ ব্যবহার করা বিধেয়।

মনে কর,

 $V_3 = NaOH$  দ্রবণের আয়তন = 25 মি. লি. (পিপেট পাঠ থেকে)

 $S_3 = NaOH$  দুব্ৰের তুল্যাঞ্কমাত্রা = ?

 $\mathbf{V_2} = \ \mathbf{HCl}$  দূবণের আয়তন= 26 মি. লি. (ব্যুরেট পাঠ থেকে)

$$S_2 = \frac{25 \times 0.9792}{24} \frac{N}{10}$$

এখন  $V_2S_2 = V_8S_8$ 

: 
$$S_{18} = \frac{V_2 S_2}{V_8} = \frac{26 \times 25 \times 0.9792}{24 \times 25} \frac{N}{10}$$

$$= \frac{26 \times 25 \times 0.9792 \times 40}{24 \times 25 \times 10}$$
 গ্রাম NaOH/লিটার (গাড়ম্মান্তা)

## 9, 7. অন্সমিতি এবং ক্ষারমিতিতে অন্যান্য প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব—

বে সমস্ত প্রাথমিক প্রমাণ দ্রবের কথা আগেই আলোচনা করা হয়েছে, সেগন্লি ছাড়া আরও অনেক প্রাথমিক দ্রবের উদ্রেখ অম্পর্মিতি ও ক্ষারমিতিতে দেখতে পাই। তাদের মধ্যে কয়েকটার সম্বন্ধে সংক্ষেপে আলোচনা কর্মছি।

কে) বেনজোয়িক অ্যাসিড ( $C_6H_5COOH$ ; তুল্যান্ক-ভার =  $122\cdot12$ )— বাজারে প্রাপ্ত A.R. মার্কা অ্যাসিড সাধারণতঃ  $99\cdot9\%$  বিশ্বন্ধ হয় এবং তা নিয়ে কাজ করা চলে। বিশ্বন্ধ অ্যাসিড প্রাটিনাম ম্বিচতে নিয়ে  $130^\circ$  সেতাপে গলিয়ে শ্বিকয়ে নিলে প্রমমান্রা কম হয়। বেনজোয়িক অ্যাসিড জলে অদ্রবণীয়, সেজন্য 95% অ্যালকোহলে দ্রবীভূত করে অনুমাপন করা হয়। মনে কর, একটি N/10 মান্রার KOH ক্ষারক দ্রবণ অনুমাপন করতে হবে। সঠিকভাবে 0.3 গ্রাম বেনজোয়িক অ্যাসিড ওজন করে শংকু-ক্পীতে নাও, 20 মি লি অ্যালকোহলে দ্রবীভূত কর, 80 মি লি. প্যাতিত জল ও দ্ব ফোটা ফেনল্থেলিন্ স্চেক দ্রবণ মিশিয়ে ব্যুরেট হতে KOH দ্রবণ ঢেলে অনুমাপন কর। 20 মি লি অ্যালকোহল +80 মি লি প্যাতিত জল নিয়ে দ্ব ফোটা স্চক দ্রবণ মিশিয়ে মাপ্যহীন জনুমাপন (blank titration) করে নেওয়া ভাল। প্রয়োজন হলে, মাপ্যহীন অন্ব

<sup>•</sup> A.R. = Analytical Reagent.

্বাশনে বতনানি KOH দূৰণ লেগেছে ঠিক ততথানি মূল জন্মাপন হতে।

(খ) পটালিরাম হাইছোজেন খ্যালেট (KHC<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O<sub>4</sub>; তুল্যাংক-ভার = 204.22)—বাজারে প্রাপ্ত A. R. মার্কা লবন 99.9% বিশ্বের হয়। ঠান্ডা জলে দ্রবীভূত হয় না। গরম জলে দ্রবীভূত করে অন্মাপন করতে হয়। ফেনল্থলিন্ অথবা থাইমল ব্লু স্চক দ্রণের সাহাধ্যে যে কোন তীর কার দ্রবণ অনুমাপন করা বায়। জলাক্ষী নয়।

 $HK(C_8H_4O_4)+NaOH = NaK(C_8H_4O_4)+H_2O$ 

- (গ) পটাসিয়াম বাই-আয়োডেট  $\{KH(IO_3)_2; \ \overline{\phi}$ ল্যাৎক-ভার =  $389.95\}$  অনার্দ্র অবস্থার পাওয়া যায়। জলাকষী নয়, কিন্তু জলে মোটামন্টি দ্রবণীয়। জলীয় দ্রবণ অনেকদিন অবিযোজিত অবস্থায় থাকে এবং তীয় আ্যাসিড দ্রবণ হিসাবে বিক্রিয়া ঘটায়। সন্তরাং মিথাইল রেড সন্চক ব্যবহায় করে তীয় ক্লায় অনুমাপন করা যায়।
- (ঘ) পটাসিয়াম বাই-টাররেট ( $KHC_4H_4O_6$ ; তুল্যাৎক-ভার =  $188^{\circ}18$ ) A. R. মার্কা হলে  $99^{\circ}9\%$  বিশন্ধ হবে গরম জলে দ্রবাভূত করে ফেনল্-পালিন্ স্টক ব্যবহার করে অজ্ঞাত মাত্রার ক্ষার দ্রবণ অন্মাপন করা যায়।
- (%) জ্যাভিণিক জ্যাসিড  $\{CH_2CH_2\ COOH\}_2$ ; তুল্যাঙ্ক-ভার =  $73.07\}$ —বাজারে প্রাপ্ত  $C.P.^+$  মার্কা অ্যাসিড গরম জলে দ্রবীভূত করে কিছ্র্ জৈব কার্বন মিশিরে কেলাসন করা হয়, তারপর দ্বেশ্টা  $120^\circ$  সে. তাপমান্রায় শ্রুকান হয়। এই কেলাসিত অ্যাসিড অ্যাসিটোনে দ্রবীভূত করে প্রন্থ-কেলাসন করা হয় এবং দ্ব' ঘণ্টা  $120^\circ$  সে. তাপমান্রায় প্রনরায় শ্রুকান হয়। বিশ্বে অ্যাভিণিক অ্যাসিডের গলনাংক  $152^\circ$  সেন। গরম জলে অথবা অ্যালকোহলে দ্রবীভূত করে ফেনল্খলিন্ স্কেক ব্যবহার করে অন্যাপন করা হয়।
- (5) মার্রাক্টরিক অক্লাইড (HgO; তুল্যান্ক-ভার = 108.31) —সহজে শ্কেনা এবং বিশক্ত্ব অকছার পাওয়া বায়। KBr দ্রবণে HgO দ্রবীভূত হরে যথাক্তমে পটাসিরাম মার্রাক্টরিক রোমাইড এবং তুল্যান্ক পরিমাণ KOH উৎপাস, করে ঃ

 $H_2O+4KBr+H.O = K_2[HgBr_4]+2KOH$ 2×108·31 2×56·10

10:831 গ্রাম HgO 400 মি. লি. 50% KBr দ্রবণে দ্রবীভূত করে জল মিশিরে এক লিটার আয়তন করলে N/10 KOH দ্রবণ পাওয়া যাবে। এই

<sup>•</sup> C.P. = Chemically Pure = রাসারনিকভাবে বিশ্বন

MOH त्रवण रमनन् वीनन् अवना निथारेण जरतक म्हन बाहा स्य रकाने

্ছ) সোভিমান অক্সালেট ( $Na_2C_2O_4$ ; ছুল্যাংক-ছার =  $134\cdot02$ )— এই লবণকে উত্তপ্ত করলে বিষ্ণোব্ধত হুরে  $Na_2C_2O_2$  উৎপল্ল করে।  $N/_{10}$  দুখণ তৈরীর জন্য  $0\cdot3$  গ্রাম মত  $Na_2C_2O_4$  সঠিক ওজন করে নিরে প্লাটিনাম ম্চিতে রেখে বিযোজিত করা হয়। তারগর জলে দ্রবীভূত করে

Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> = Na<sub>2</sub>CO<sub>8</sub> + CO

মিথাইল অরেন্জ অধবা মিথাইল অরেন্জ-ইনডিগো কারমিন স্চক সহবোগে বে কোন অ্যাসিডীয় দ্রবণ অন্মাপন করা যায়।

- 9, ৪. বেরিয়াল হাইয়োক্সাইডের প্রমাণ দ্রবণ প্রভৃতি বৈলেষিক রসামনে এই কারকীয় দ্রবণের বহুবা বাবহার আছে, বিশেষ করে ক্রের আাসিড দ্রবণের অনুমাণানের ক্রেরে এর ব্যবহার উল্লেখযোগ্য। বেরিয়াম হাইছ্রোক্সাইডের {Ba(QH)₂, 6H₂O} তুল্যাংক-ভার হছে 157·75, কিন্তু সরাসরি ওজন করে এর প্রমাণ দ্রবণ তৈরী করা যার না। কারণ এই লবণ জ্বাক্ষী এবং বাড়াস হছে CO₂ শোষণ করে। তবে BaCO₂ অদ্রবণীয়, সেজন্য বেরিয়াম হাইছ্রোক্সাইডের জ্লীয় দ্রবণ বেশ করেক ঘণ্টা রেখে দিলে উপস্থিত BaCO₂ অধ্যক্ষিপ্ত হয়। উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ পৃথক করে নিরে HCl অথবা অন্য কোন অ্যাসিডের প্রমাণ দ্রবণ বারা প্রতিত করা যার। এক্ষেত্র ফেনল্খলিন স্কেক ব্যবহার ক্রম চলে।
- 9, % বাজ্ঞার ব্যক্তি শিশু CO<sub>3-র</sub> পরিষ্মার নির্বারণ সঠিকভাবে 5·3 গ্রাম বাজ্ঞারের সোভা ওজন করে 1.000 মি.জি. মাপক-ক্পীতে নাও, জলে দ্রবীভূত কর এবং জল মিশিরে আরতন ঠিক এক লিটার কর। ভালভাবে মিশিরে নাও। 25 মি.লি. ঐ দ্রবণ পিপেটের সাহাব্যে শংকু-ক্পীতে স্থানাশ্তরিত কর এবং মিখাইল অরেন্জ অথবা ব্রোমো-ক্রেজল গ্রীন স্চক সহবোগে N/10 HCl-র প্রমাণ দ্রবণ বারা অন্মাপন কর।

 $Na_2CO_8+2HCl = 2 NaCi+H_2O+CO_2$ 

106.01 2×36.46

অতএব, 1 মি.লি. N/10 HCl = 0.0053 প্রাম NatCOs।

9, 10. শ্রেনিয়াল জ্য়ালিটিক জ্য়ালিছের পরিমাণ নির্মার্থ—প্রথমে পরিমাণ- মত মেপে নিরে অথবা ওজন করে মোটামর্টি N/10 ট্রণ তৈরী করতে হবে। ওজন করে নেওরাই স্বিধাজনক। একটি শৃক্ত 50 মি লি. বীকার অথবা মাপ্তক-ক্পৌ প্রথমে ওজন করে নাও, তারপরে গ্রার 5 গ্রাম ক্ত

শ্লেসিরাল অ্যাসিটক অ্যাসিড ঐ বীকারে (মাপক-ক্পীতে) নিয়ে প্নরার ওজন কর। দ্বিট ওজনের পার্থক্য থেকে কতথানি অ্যাসিড নেওরা হয়েছে জানা বাবে। এখন ঐ অ্যাসিড জল দারা ধ্রের 500 মি.লি. মাপক-ক্পীতে স্থানাত্রিত কর এবং জল মিশিরে দ্বণের আয়তন 500 মি.লি. কর। 0.3 গ্রাম্ব জ্যাসিড নিলে 50 মি.লি. মাপক-ক্পী হতে স্থানাত্রিত করতে হয় না। ভাল করে বাঁকিয়ে মিশিয়ে নাও, তারপর ঐ দ্বণ হতে 25 মি.লি. দ্বণ পিপেটের সাহার্যে শংকু-ক্পীতে নিয়ে প্রমাণ N/10 NaOH দ্বণ দারা অনুমাপন কর। ফেনল্খলিন্ স্চক ব্যবহার কর।

NaOH+CH<sub>3</sub>COOH'= CH<sub>3</sub>COONa+H<sub>2</sub>O

া মি.লি.  $N/_{10}$  NaOH দূবণ = 0.0060 গ্রাম  $CH_8COOH$  একই পদ্ধতিতে ভিনিগারে (Vinegar) কতখানি  $CH_8COOH$  আছে জানা বায়। জল মিশিয়ে লঘ্ করার জন্য ভিনিগারের রঙ অনুমাপনে ব্যাঘাত ঘটায় না।

9, 11. গাঢ় সালফিউরিক জ্যাসিডে  $H_2SO_4$ -র পরিমাণ নির্ধারণ—একটি পরিকার শুক্ত কাচের ছিপি সহ  $^{50}$  মি.লি. মাপক-ক্পী প্রথমে ওজন করে নাও। তারপর অংশাংকিত পিপেট বারা  $^1$  মি.লি. গাঢ় অ্যাসিড মাপক-ক্পীতে নাও এবং প্নেরায় ওজন কর। দ্টি ওজনের পার্থক্য থেকে কত গ্রাম গাঢ় অ্যাসিড নেওরা হল জানা যাবে। এখন  $^{250}$  মি.লি. মাপক-ক্পীতে ঐ ওজন করা অ্যাসিড স্থানাশ্চরিত করে নাও, জল মিশিরে আরতন  $^{250}$  মি.লি. কর। আরও কম পরিমাণ অ্যাসিড নিলে স্থানাশ্চরিত-করণের প্রয়োজন হয় না।  $^{25}$  মি.লি. দ্রবণ নিয়ে প্রমাণ  $^{10}$  NaOH দ্রবণ বারা অনুমাপন কর। মিথাইল অরেন্জ স্চক ব্যবহার কর।

 $H_2SO_4+2NaOH = Na_2SO_4+2H_2O$ 1 NaOH = 0.0049 215 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>

করা চলে, কিন্তু তৃতীয় বিয়েজন জনিত প্রশমনবিন্দ, কোন স্চক ধারা ভালভাবে ঠিক করা যায় না। যদি খিতীয় স্তর পর্যস্ত অনুমাপন করে নিয়ে, দ্রবণে  $CaCl_2$  দ্রবণ মেশান হয়, তাহলে তৃতীয় স্তর অনুমাপন থাইমলথালন অথবা মিশ্র স্চক ব্যবহার করে সম্ভব হবে।

 $H_8PO_4+2OH^- = HPO_4^2-+2H_2O$ 1 ਜਿ. ਗਿ.  $N/_{10}$  NaOH = 0.0040 ਕੁਸ਼  $H_8PO_4$ 

9, 13. বোরিক জ্যাসিত এবং বোরাক্স নির্বারণ বোরিক জ্যাসিত ক্ষীণ এক ক্ষারকীয় অ্যাসিত হিসাবে বিক্রিয়া ঘটায় (Ka = 6·4×10<sup>-10</sup>); সেজন্য বোরিক অ্যাসিত দ্রবণ N/10 প্রমাণ ক্ষারকীয় দ্রবণ বারা অনুমাপন করা বায় না। কিন্তু বদি কিছু পলিহাইড্রোক্সি কৈব বৌগ (organic polyhydroxy compounds), যেমন গ্লিসারল, ম্যানিটল, মুকোজ ইত্যাদি, মেশান হয় তাহলে বোরিক অ্যাসিত ক্রটিল বৌগ উৎপত্ন করে তীর অ্যাসিত হিসাবে বিক্রিয়া ঘটাবে এবং ফেনল্থলিন্ স্চক দ্বারা অন্তবিন্দ্র তিক করা বাবে।

বোরাক্স দূবণ নিয়ে মিথাইল অরেশ্ব স্চক সহযোগে প্রমাণ  $N/_{10}$  HCl দূবণ দ্বারা প্রথমে অনুমাপন করা হয়।

 $Na_2B_4O_7 + 2HCl + 5H_2O = 2NaCl + 4H_8BO_5$  $1 \text{ În. [eq. (N) HCl} \equiv 0.10065 \text{ 2Na Na}_2B_4O_7$ 

প্রথমে অনুমাপনে উৎপদ্ন বোরিক অ্যাসিড ম্যানিটল মিলিয়ে (10 মি লিদ্রেবল 0.5 গ্রাম ম্যানিটল) ফেনল্থলিন্ স্চক সহবোগে প্রমাণ  $N/_{10}$  NaOH দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন করে নির্ধারণ করা ধার।

H [জটিল বোরিক অ্যাসিড যৌগ] + NaOH=

Na [জটিল বোরিক অ্যাসিড যোগ]  $+H_2O$  1 মি. লি. (N) NaOH  $\equiv 0~06184~$ গ্রাম  $H_3BO_3$   $\equiv 0~05033~$ গ্রাম  $Na_2B_4O_7$ 

9, 14. মিশ্রশ NaOH এবং  $Na_2CO_3$  নির্মারশ—(1) দ্রবণে মোট ক্ষারক  $(Na_2CO_3+NaOH)$  মিথাইল অরেন্জ  $(pH\ 3-4)$  স্কেক দ্বারা অনুমাপন করা যায়। (2) নীচের দ্বটি পদ্ধতির যে কোন একটি

অনুসরণ করা চলেঃ (ক) NaOH+ $\frac{1}{3}$  NaaCOs অনুমাপন করা বার । অভ্তবিন্দুতে pH হবে 8.3 এবং শ্রম হবে  $\pm 2\%$ । ফেনল্থালন্, অথবা, থাইমল রু, স্চক দ্রণ, অথবা নিন্দালিখিত মিশ্র স্চক দ্রণ ব্যবহার করা হয়ঃ ফেজল রেড স্চকের সোডিয়াম লবণের 0.1% জলীয় দ্রণ এক ভাগ + থাইমল রু, স্চকের সোডিয়াম লবণের 0.1% জলীয় দ্রণ তিন ভাগ + থাইমল রু, স্চকের সোডিয়াম লবণের 0.1% জলীয় দ্রণ তিন ভাগ + থাইমল রু, স্চকের সোডিয়াম লবণের + থাইমল + যথন + থান + থাইমল + যথন + যোগ যোগ সম্পূর্ণ বিশ্ব স্কল মাইড ফেনল্থলিন্ স্কল সহরোগে অনুমাপন করা বার + বিশ্ব সকল আরন + যোগ সামন শোষণ করে। + যোগ বিশ্ব ঘটাতে পারে। + + + যোগ সেন শোষণ করে।

 $Na_2CO_8+BaCl_2 = BaCO_8 \downarrow +2NaCl$  $BaCl_2+2NaOH = Ba(OH)_2+2NaCl$ 

মনে কর, 1 নং অনুমাপনে  $V_1$  মি লি প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ লাগে এবং 2. (ক) অনুমাপনে  $V_2$  মি লি প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ লাগে । তাহলে অর্থেক কার্বনেটের সমতুল্য প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ  $= (V_1 - V_2)$  মি লি । অতএব মোট কার্বনেট সমতুল্য প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ  $= 2 \times (V_1 - V_2)$  মি লি এবং মোট হাইড্রোক্সাইড সমতুল্য প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ  $= V_1 - 2(V_1 - V_2) = (2V_2 - V_1)$  মি লি । মোট  $N_2OH$  পরিমাণ 2(4) অনুমাপন থেকে সরাসরি জানা বার ।

9, 15. মিশ্রণে কার্বনেট ও বাই কার্বনেট নির্মারণ— (1) ঠাণ্ডা অবস্থার  $N/_{10}$  প্রমাণ অ্যাসিড দূবণ দ্বারা অনুমাপন কর। ফেনল্থালন্ স্চক দূবণ, অথবা আরও ভাল হয় দ্বাদ থাইমল রু-ক্রেজন রেড মিশ্র স্চক দূবণ ব্যবহার কর। এই অনুমাপনে (মনে কর  $V_1$  মি লি ) অর্থেক কার্বনেট নির্মারিত হয়।

#### $CO_3^2-HH+ \rightleftharpoons HCO_8-$

(%) একই আরতনের মিশ্রণ দ্রবণ নিরে একই প্রমাণ অ্যাসিড দ্রবণ ধারা অনুমাপন কর। মিথাইল অরেঞ্জ স্টুক ব্যবহার কর। এই অনুমাপনে (মনে কর  $V_2$  মি লি ) মোট কার্বনেট ও বাই কার্যনেট নির্মারিত হর। এখন,  $2V_1$  মি লি আ্যাসিড দ্রবণ — মোট কার্যনেট, এবং  $(V_2-2V_1)$  মি লি আ্যাসিড দ্রবণ — মোট বাই কার্যনেট।

- 9, 16. कार्य त्न है वारे-कार्य त्नहें फिल जनद जारमानिसाम जनरन्त त्माहे जारमानिसा निर्वासन
- (क) করস্যালভিহাইড (HCHO) প্রভাত NH<sub>4</sub>+ হচ্ছে ধ্রই ক্লীপ অ্যাসিড এবং সরাসরি অনুমাপন করা যার না।

ভবে অ্যামোনিয়াম লবণের দ্ববণে ফরম্যালভিহাইড বোগ করলে বিক্রিয়া ঘটে হেক্সামিথিলিনটেট্রা-অ্যামিন ও তুল্যাব্দ পরিমাণ  $\mathbf{H}^+$  উৎপদ্ম হরঃ

 $4NH_4+6HCHO=(CH_2)_6N_4+4H++6H_2O$  উপরের সমীকরণ থেকে দেখা যাচ্ছে যে প্রতিটি  $NH_4+$  আয়নের পরিবতে একটি করে  $H^+$  আয়ন উৎপান হয়। এইভাবে মৃত্ত অ্যাসিডকে ফেনল্থালন্ স্চক সহযোগে  $N/_{10}$  NaOH প্রমাণ দ্রবণ দারা অনুমাপন করা যায়।

া মি. লি. (N) NaOH দ্রবণ  $\equiv 0.01703$  গ্রাম NHa (খ) বিবোজন পদ্ধতি অতিরিক্ত প্রমাণ NaOH দ্রবণ মিশিরে অ্যামোনিরাম লবণের দ্রবণকে ফোটালে  $NH_3$  গ্যাস নিগতি হরে চলে বার। বতক্ষণ পর্যাস মিশের গ্যাস নিগতি হয়, ততক্ষণ পর্যাস ফোটান হয়। প্রমাণ NaOH দ্রবণ মেপে নিয়ে মেশানো হয় এবং দ্রবণে অতিরিক্ত অবশিষ্ট NaOH প্রমাণ HCl দ্রবণ দ্বারা মিথাইল অরেঞ্জ স্কেক মিশিরে অন্মাপন করা হয়।

NH4CI+NaOH = NaCI+NH<sub>8</sub>↑+H<sub>2</sub>O
1 মি. লি. (N) NaOH দুবৰ = 0.01703 গ্রাম NH<sub>8</sub>
অধ্যক্ষেপ্ৰ অন্মাপন (Precipitation titration)
রৌপ্যমিতি (Argentometry)

9, 17. জালোচনা—পদ্ধতিগত তত্ত্বকথা আগেই আলোচনা করা হরেছে (চতুর্থ অধ্যার দেখ)। এখন সংক্ষেপে কতকগন্ত্রি উদাহরণ সহ আলোচনা করব। সিলভার নাইট্রেট, সোডিয়াম ক্রোরাইড, পটাসিয়াম অথবা অ্যামোনিয়াম থায়োসায়ানেট ইত্যাদি প্রমাণ দ্রবণ এই অন্মাপনে ব্যবহৃত হয়। 9, 18. প্রমাণ AgNO<sub>3</sub> দ্রবণ প্রকৃতি (Preparation of standard AgNO<sub>3</sub> solution)—99.9% বিশ্বদ্ধ অবস্থার AgNO<sub>3</sub> (A.B.) বাজারে পাওয়া ঘার এবং প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে ব্যবহার করা যার। ওজন করার প্রের্ব 120° সে তাপে কিছ্ AgNO<sub>3</sub> গণ্ডা দ্র্ব ঘণ্টা ধরে গরম করা হয়, তারপর ঢাকনা দেওয়া পাত্রে রেখে শোককাধারে ঠাণ্ডা করা হয়। 4.25 গ্রামের কাছাকাছি AgNO<sub>3</sub> (তুল্যাত্বভার = 169.89) স্টিক-

1.6.

ভাবে ওজন করে নিরে 250 মি লি মাপক-ক্পীতে জল মিশিরে দ্রবীভূত করা হর। কতথানি AğNOs নেওরা হরেছে তার থেকে অংক করে দ্রবর্ণের সঠিক তুল্যাঞ্কমান্তা বের করা হয়।

 $AgNO_8$  মুবলের তুল্যাৎক্মান্তা =  $\frac{x}{4.24725} \frac{N}{10}$ 

- 9, 19. AgNO<sub>3</sub> দ্রবদ প্রবিত্তকরণ— প্রয়োজন হলে AgNO<sub>3</sub> দ্রবণ প্রমাণ NaCl দ্রবদ ধারা অনুমাপন করে প্রমিত করা যার। দ্বভাবে অনুমাপন করা যার। গ্রভাবে অনুমাপন করা যার। গ্রভাবে অনুমাপন করা যার। গ্রভাবে অনুমাপন পদ্ধতি; (2) আডসরপ্শান স্কৃতক পদ্ধতি।
- ্(1) Mohr জন্মাপন পছতি: প্রাথমিক স্তরে ক্লোরাইড আয়ন গাঢ়ছ খ্র বেশী থাকে এবং AgCl অস্তবণীয় সেজন্য AgCl অধ্যক্ষেপণ আগে হর। ক্লোরাইড আয়ন নিঃশেষ হলে,  $Ag^+$  আয়ন  $CrO_4^{2^-}$ -র সাথে সংখ্রেছ হয়ে লাল  $Ag_2CrO_4$  অধ্যক্ষেপ দের।

 $AgNO_8+NaCl = AgCl \downarrow +NaNO_8, S_{AgCl} = 1.2 \times 10^{-10}$   $2AgNO_8+K_2CrO_4 = Ag_2CrO_4 \downarrow +2KNO_8,$  $S_{Ag_CrO_4} = 1.7 \times 10^{-18}$ 

বিকারক দ্রবণ—(ক) প্রমাণ N/10-NaCl দূবণ প্রস্তৃত কর (NaCl-র ভূল্যাণকভার = 58.45)।

(খ)  $K_2CrO_4$  স্চক দ্রণ—5% জলীয় দ্রণ প্রস্তৃত কর। প্রতি 50 মি লি দূরণ আয়তনে 1 মি লি স্চক দ্রণ ব্যবহার কর।

প্রশালী— 25 মি. লি. প্রমাণ N/10-NaCl দ্রবণ পিপেট দ্বারা 250 মি. লি. লাংকু-ক্পীতে স্থানান্তরিত কর। 1 মি. লি. স্চক দ্রবণ মেশাও। এখন বার্রেট হতে ধীরে ধীরে AgNO3 দ্রবণ ফেলে শংকু-ক্পীতে মেশাও। শংকু-ক্পীর নীচে একখন্ড সাদা কাগজ অথবা সাদা পর্সেলীন টালি রাখলে রঙের পরিবর্তন ভাল বোঝা যার। প্রতিটি ফোটা AgNO3 দ্রবণ শংকু-ক্সীতে পড়ার সাথে সাথে ফিকে বাদামী রঙ (Ag2CrO4) উৎপদ্ম করে, কিন্তু নাড়ালে অদৃশ্য হরে বার। অন্তবিন্দ্রে কাছাকাছি হলে ঐ ফিকে বাদামী রঙ অদৃশ্য হতে দেরী হর। অন্তবিন্দ্রে ফিকে লাল্চেবাদামী রঙ অনেকক্ষণ ঝাঁকালেও অদৃশ্য হর না। শ্রম মান্তা কমানোর জন্য মাপ্যহীন অন্মার্পন প্রয়োজন। প্রশাস দ্রবণ নিরে এই অন্-ক্ষাণ্ড করা বিধের।

1 জি. জি. (N) NaCl প্রবৃণ= 0.16000 প্রাম AgNOs

(2) জ্যাভসরপ্শান স্কে পছতি:

বিকারক দ্রবণ— (ক) প্রমাণ N/10 NaCl দ্রবণ প্রস্তুত কর। স্কেক দ্রবণ— (খ) 0.2% সোডিয়াম ফ্রোরোসিনেট জলীয় দ্রবণ প্রস্তুত কর।

অথব,  $0\cdot1\%$  সোডিরাম ্ডাইক্লোরোস্নোরোসিনেট জলীয় দ্রবণ প্রস্তৃত কর।

প্রশালী— 25 মি লি প্রমাণ  $N/_{10}$ -NaCl দ্রবণ পিপেট দ্বারা 250 মি লি শংকু-ক্পীতে নাও। দশ ফোটো ফ্রোরোসিন অথবা ডাইক্রোরোফ্রোসেন স্চক দ্রবণ মেশাও। সর্বদাই শংকু-ক্পী ঘোরাতে ঘোরাতে বারেট হতে  $AgNO_8$  দ্রবণ ঢাল। অন্তবিন্দ্র কাছাকাছি হলে AgCl অধ্যক্ষেপণ হয় প্রচরে এবং  $AgNO_8$  দ্রবণ এক ফোটা পড়ার সাথে সাথে লাল রঙ উত্তরোত্তর বেশী দ্ভিগোচরে আসে কিন্তু অদৃশ্য হয়ে যায়। অন্তবিন্দ্রতে অধ্যক্ষেপের রঙ হঠাং লাল হয়ে যায়, আর অদৃশ্য হয় না। এখন বার্রেট পাঠ লিপিবদ্ধ কর এবং  $AgNO_8$  দ্রবণের তুল্য-মাহ্য নির্ণয় কর। প্রশম দ্রবণে অথবা অ্যাসিটক অ্যাসিড মাধ্যমে এই অনুমাপন করা হয়।

- 9, 20. ক্লোরাইড নির্মারণ (Determination of Chlorides)—আগেই বর্ণিত Mohr অনুমাপন পদ্ধতি অথবা আ্যাডসরপ্শান স্চক পদ্ধতি অনুসারে প্রশম দ্রবণে প্রমাণ N/10-AgNOs দ্রবণ দ্বারা ক্লোরাইড নির্মারণ করা হর। ক্লোরাইড দ্রবণ আ্যাসিডীর হলে ক্লোরাইড মুক্ত NaHCOs অথবা Na2B4O7, 10H2O মিশিরে প্রশম করে নেওরা হর। অ্যাসিডীর দ্রবণ অ্যামোনিরা ও অতিরিক্ত অ্যামোনিরাম অ্যাসিটেট মিশিরে অনুমাপন করা চলে। ক্লোরাইড দ্রবণ ক্লারীর হলে ফেনলগুলিন স্চক মিশিরে লঘ্র HNOs দ্বারা প্রশম করা হর।
  - 1 মি.লি. (N) AgNO<sub>8</sub> দুব্ব = 0.05845 গ্রাম NaCl = 0.03546 গ্রাম Cl
- 9, 21. ব্রেমাইড নির্যারণ— আগেই বর্ণিত Mohr অন্মাপন পদ্ধতি অথবা অ্যাডসরপ্শান স্চক পদ্ধতি অন্সারে প্রশম দ্রবণে প্রমাণ  $N/_{10}$ -AgNO3 দূরণ স্থারা ব্রোমাইড নির্যারণ করা হায়। এখানে অ্যাড-সরপ্শান স্চক হিসাবে এয়োসিন (eosin) (সোডিয়াম লবণের 0.1% জলীর দূরণ) ব্যবহার করা হয়। এয়োসিন্ ব্যবহার করলে 0.1 (N)-HNO3 মাধ্যমে অনুমাপন করা চলে। সচরাচর অ্যাসিটিক

খ্যাসিড মাধ্যম ব্যবহার করা হরে থাকে। অন্তবিন্দতে অধ্যক্ষেপ গাঢ় লাল রঙের হয়।

- 1 মি.লি. (N) AgNO<sub>3</sub> প্রবণ == 0.07992 গ্রাম Br == 0.1190 গ্রাম KBr
- 9, 22 জারোভাইড নির্বারণ— Mohr অনুমাপন পদ্ধতি দারা আয়োভাইড নির্বারণ সম্ভব নর। আডসরপ্শান স্কেক পদ্ধতি দারা আয়োভাইড নির্বারণ করা চলে, তবে একেত্রে ডাইআয়োডোডাইমিথাইল-ফোরেসিন্ স্কেক (di-iododimethylfluorescein indicator) ব্যবহার করা হর। গ্রাম স্কেক 70% আলকোহলে স্ববীভূত করে 100 মি. লি. আয়তন করা হর। অত্তবিন্তে অধ্যক্ষেপ লাল-কমলা থেকে নীল্চেলাল হর। প্রথম স্ববলে অনুমাপন বাছনীর।
- 1 মি.লি. (N) AgNO<sub>3</sub> দুব্দ = 0·1269 গ্রাম I = 0·1660 গ্রাম KI
- 9, 23. খালোলায়ালেট নির্মারণ— অ্যাডসরপ্শান স্চক পদ্ধতি অনুসারে প্রশাম দ্রবদে প্রমাণ  $N/_{10}$ - $AgNO_3$  দূরণ দ্বারা থায়োসায়ানেট নির্মারণ করা বায়। এয়োসিন্ স্চক ব্যবহার করা চলে।
- 9, 24. Volhard পদ্ধতি: এই পদ্ধতি দ্বারা নাইট্রিক অ্যাসিড মাধ্যমে  $Ag^+$  আর্নকে পটাসিরাম অথবা অ্যামোনিরাম ধারোসারানেট দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন করা হর। কেরিক অ্যালাম দ্রবণ অথবা ফেরিক নাইট্রেট দ্রবণ স্কেচক হিসাবে এই অনুমাপনে ব্যবহৃত হর। থারোসারানেট দ্রবণ বোগ করার সাথে সাথে সাদা সিলভার থারোসারানেট ( $S_{AgONS} = 7.1 \times 10^{-18}$ ) অধ্যক্ষিপ্ত হয়।

Ag++CNS- 

AgCNS↓

এই বিভিন্না সম্পূর্ণ হলে পর সামান্য অতিরিক্ত থারোসায়ানেট ফেরিক আয়ানের সাথে বিভিন্না ঘটিয়ে জটিল ফেরি-থারোসায়ানেট আয়ন উৎপান করে এবং এই জটিল আয়নের রঙ লালাভ-বাদামী।

আ্যাসিডীর মাধ্যমে ক্লোরাইড, রোমাইড এবং আরোজাইড এই পদ্ধতি বারা নির্বারণ করা বার। অতিরিক্ত প্রমাণ AgNOs দ্রবণ যোগ করা হর এবং বিশ্বিরা অন্তে অবণিষ্ট AgNOs প্রমাণ থারোসারানেট দ্রবণ বারা অনুমাপন করা হর। অন্মাপনের সমর নাইট্রিক অ্যাসিভ গাঢ়ত 0.5(N)—1.5(N)
রাখা হর এবং তাপমান্তা 25° সে. থেকে কম রাখা বাছনীর।

9, 25. शहोजिज्ञाम शास्त्राजान्त्रादनहे हुत्प श्रीमा क्रिक्न

বিকারক প্রবশ—(ক) KCNS প্রবশ—10 গ্রাম KCNS(A.B.) 1000 মি- লি- মাপক-ক্পীতে নিয়ে পাতিত জলে প্রবীভূত কর, তারপর দাগ পর্যশত জল মিশিরে পূর্ণ কর।

(খ) প্রমাণ AgNO<sub>3</sub> দূবণ— ......9, 18 পরিচ্ছেদ অনুবারী কর। স্কেক দূবণ— (গ) কেরিক জ্যালাম দূবণ— 40% জলীয় দ্রবণ তৈরী কর এবং করেক ফোটা HNO<sub>3</sub> যোগ কর। প্রত্যেক অনুমাপনের জন্য 1 মি লি. এই সচক দ্রবণ ব্যবহার কর।

প্রশালী: 25 মি লি প্রমাণ N/10-AgNO3 দূবণ পিপেটের সাহাব্যে নিরে 250 মি লি শংকু-ক্পীতে রাখ, 5 মি লি 6(N)-HNO3 এবং 1 মি লি. স্কেক দূবণ বোগ কর। বার্রেট হতে KCNS দূবণ ফোটা ফোটা ফেলে অনুমাপন কর। প্রথমে সাদা অধ্যক্ষেপণ হর, প্রতি ফোটা থারো-সারানেট দূবণ পড়ার সাথে সাথে লালাভ-বাদামী রঙ দেখা দিরে অদ্শাহর। অত্বিশ্বতে ফিকে বাদামী রঙ ছারী হর।

যদি বাষ্পীভবন রোধ করা যায়, তাহলে এভাবে প্রমিত থায়োসায়ানেট দ্রবণ বহুদিন রাখা যায়।

- 9, 26. সংকর ধাড়ুতে কলভারের পরিমাণ নির্পন্ধ—সঠিকভাবে কিছ্টো ওজন করে নাও। 250 মি: লি. শংকু-ক্পীতে রেখে 5 মি: লি. জল ও 10 মি: লি. গাঢ় HNO3 মেশাও। গরম করে সম্প্র্পর্পে দ্বীভূত কর। অলপ পরিমাণ জল মিশিরে ফোটাও এবং নাইটোজেন অক্সাইডগ্লি তাড়িরে দাও। ঠান্ডা করে মাত্রিকভাবে 250 মি: লি. মাপক-ক্পীতে স্থানান্তরিত কর এবং জল মিশিরে দাগ পর্যন্ত প্র্ণ কর। এখন 25 মি: লি. অংশ নিয়ে Volhard পদ্ধতি অন্সারে অন্মাপন কর।
  - 1 মি লি. (N)-KCNS দুব্ৰ = 0.10788 গ্ৰাম Ag
- 9, 27. Volhard পদ্ধতিতে ক্লোরাইড নির্বারণ— ক্লোরাইড দবণের সাথে অতিরিক্ত প্রমাণ AgNO<sub>3</sub> দূবণ মেশান হয় এবং অবশিষ্ট AgNO<sub>3</sub> প্রমাণ

<sup>\*</sup> থারোসারানেটের সাথে রঞ্জীন দ্রবণ অথবা অধ্যক্ষেপ উৎপত্র করে এমন স্ব শান্তব জারনগালি অনুমাপনে বিঘা ঘটার। কপার 40%-র কম থাকলে বিঘা ঘটার না।

KCNS দূবণ দারা অনুমাপন করা হয়। সিলভার থারোসানেট অপেকা সিলভার ক্লোরাইড অধিক দূবণীয় এবং সেজন্য নিন্দালখিত বিভিন্না ঘটেঃ

AgCI+KCNS 

AgCNS↓+KCI

वराकित स्वा

অতএব, AgCl অধ্যক্ষেপণের পর ছে'কে নিয়ে পৃথক করা প্রয়োজন। অবশ্য দ্রবণে কিছন্টা নাইটোবেনজিন মেশালে ছে'কে পৃথক করার প্রয়োজন হয় না। মনে হয় নাইটোবেনজিনের পাতলা স্তর AgClকে চারিদিকে ছিয়ে থাকে। অধ্যক্ষেপ ছে কৈ নিয়ে পৃথক করলে অতি লছন্ HNO<sub>8</sub> (1:100) ছায়া ধ্রে নেওয়া প্রয়োজন।

1 মি.লি.  $N/_{10}$ -AgNO<sub>8</sub> দ্রব্গ = 0.003546 গ্রাম Cl

9, 28. Volhard পছাতিতে রোমাইত ও আয়োডাইত নির্বারশ—সিলভার রোমাইত ও সিলভার আয়োডাইত উভয়ে সিলভার থায়োসায়ানেট অপেকা অধিক অয়বলীয়, সেজন্য রোমাইত অথবা আয়োডাইত য়বলে প্রমাণ AgNOs য়বল মেশাবার পর AgBr ও AgI অখ্যক্ষেপ ছেকে নেওয়ার প্রয়োজন হয় না, সরাসরি অবশিষ্ট AgNOs অনুমাপন করা বায়। আয়োডাইত য়বল বেশ লঘ্ হওয়া বাছনীয়, নতুবা আয়ডসরপ্শান প্রক্রিয়ায় অনুমাপনে বিঘ্যা ঘ্রটতে পারে।

1 মি.লি. N/10-AgNO<sub>8</sub> দ্বৰণ ≡ 0.007992 গ্রাম Br ≡ 0.01269 গ্রাম I

जातन-निजातन जन्मानन (Oxidation-reduction Reactions)

9, 29. আলোচনা— জারণ-বিজারণ অন্মাপন করার পূর্বে জারণ-বিজারণ অন্মাপন তত্ত্ব সম্বন্ধে অবহিত হওয়া প্রয়োজন। এই তত্ত্বকথা আমরা আগেই আলোচনা করেছি (চতুর্থ অধ্যার দেখ)। তত্ত্বকথা জানা থাকলে অন্মাপনকালে কিছ্ হের-ফের হলে সেটা সহজে ধরা পড়বে এবং প্রয়েজন অন্মাপনে কিছ্ কের-ফের হলে সেটা সহজে ধরা পড়বে এবং প্রয়েজন অন্মাপনে প্রক্রেরার কিছ্ পরিবর্তন করে নিয়ে শ্রম মাতা কমানো সম্ভব হবে। এই অন্মাপনে বে সব প্রমাণ জারক প্রবণ ব্যবহার করা হর তাদের মধ্যে উল্লেখবোগ্য—পটাসিয়াম পারম্যাক্ষানেট, পটাসিয়াম ভাইজোমেট, স্বার্রাকি সালফেট, আরোডিন, পটাসিয়াম আরোডেট, পটাসিয়াম রোমেট, ইত্যাদি। এই অন্মাপনে বে সব প্রমাণ ক্রিলারক প্রবণ ব্যবহার করা হর তাদের রুব্যে উল্লেখবোগ্য—সোডিয়াম থায়োসালফেট, সোডিয়াম অক্সালেট, অক্সালিক অ্যাসিড, ফেরাস লবণ, মার্রাকিউরাস নাইট্রেট, ইত্যাদি।

भनेतिनाम नातमाक्षात्मह बाता कातप (भातमाक्षात्मह विकि) (Oxidation with potassium permanganate (Permanganometry)

9, 30. জারণ ক্ষমতা (Oxidizing power)—নিক্লিখিতভাবে বিভিন্ন খটেঃ

 $MnO_4^- + 8H^+ + 5e = Mn^2 + 4H_2O$   $E_0 = +1.52$  (See The MnO<sub>4</sub>  $- +4H^+ + 2e = MnO_2 + 2H_2O$   $E_0 = +1.7$  (See The MnO<sub>4</sub>  $- +2H_2O$ 

প্রথম বিক্রিয়াটি সচরাচর জারণ-বিজারণ অনুমাপনে ব্যবহার করা হয়।
গাঢ় ক্ষারীয় দ্রবণেও KMnO.কে জারক দ্র্ব্য হিসাবে কাজে লাগান চলে।
দ্বটি আংশিক বিক্রিয়া (Partial reactions) ঘটে থাকে:

- (ক) MnO<sub>4</sub>-+e = MnO<sub>4</sub><sup>2-</sup> (ক্সিপ্ত গতি বিভিন্না)

  E<sub>0</sub>=0.56 ভোল্ট
- (খ)  $MnO_4^{2-}+2H_2O+2e \rightleftharpoons MnO_2 ↓ 4OH^-$  (খীর গতি বিভিন্না)  $E_0{=}0.60$  ভোল্টে

অনুমাপন প্রক্রিয়াকে ঠিক্মত নিরশ্রণ করতে পারলে (যেমন, দ্রবণে  $Ba^{3+}$  আয়ন যোগ করলে অদ্রবণীর  $BaMnO_2$  অধ্যক্ষেপণ হয়) (ক) নং বিক্রিয়াটিকে অনুমাপনের কাজে লাগান যায়। মোটামর্টি ক্লারীয় দ্রবণে পারম্যাম্গানেট মাহিকভাবে বিজ্ঞারিত হয়ে  $MnO_2$  উৎপল্ল করেঃ

MnO<sub>4</sub>-+2H<sub>2</sub>O+3e 

MnO<sub>2</sub> ↓ +4OH
E<sub>0</sub>=0.59 (ভাল্ ὑ

9, 31. স্ট্রুক বর্ণহীন দ্রবল অথবা সামান্য রগুনি দ্রবল অনুমাপনে কোন স্ট্রেকর প্রয়োজন হয় না, কারণ এক ফোটা 0.01M-KMnO4 দ্রবল 100 মি লি আয়তনের জলে হাল্কা রন্ত গোলাপী (pink) দ্রবল উৎপ্রম্করে। অতিলম্ম KMnO4 দ্রবল ব্যবহার করলে দ্রমমান্তা বেশী হতে পারে, তবে জারণ-বিজারল স্ট্রক সোডিয়াম ডাইফিনাইলঅ্যামিনসাল-ফোনেট দ্রবল অন্তবিন্দ্র কিছ্র আগে যোগ করলে অন্তবিন্দ্র ভালভাবে বোঝা বায় এবং দ্রমমান্তাও কম হয়। স্ট্রক ব্যবহার না করে অনুমাপন করলে অন্তবিন্দ্র পর এক ফোটা বেশী KMnO4 দ্রবল যোগ করলে দ্রবলি সামিলিকভাবে রগুনি হয়। সেজন্য বার্রেট পাঠ হতে এক ফোটা বেশী KMnO4 দ্রবল অর্থাং ৪.05 মি লি বাদ দিতে নির্দেশ দেওয়া বেশী KMnO4 দ্রবল অর্থাং ৪.05 মি লি বাদ দিতে নির্দেশ দেওয়া

হয়। স্চক্ৰিহীন প্ৰত্যেক অনুমাপনে বাবেটে পাঠ হতে 0.05 মি জি বিজ্ঞাগ করা হয়।

9, 32 রবণ প্রস্কৃতি নিন্দালিখিত কারণে KMnO4-কৈ প্রাথমিক প্রমাণ প্রবৃ হিসাবে গণ্য করা হর না এবং সোজাস্থাজ ওজন করে KMnO4-র প্রমাণ প্রবণ তৈরী করা হর না। (ক) অতি বিশান অবস্থার এবং সম্পূর্ণার্থণে MnO2 মূর KMnO4 পাওয়া দ্বকর। (খ) সাধারণ পাতিত জলে কে সব জৈব বৌগ থাকে, সেগ্রিল পট্টাসিয়াম পারম্যাৎগানেটের স্বয়ংজির বিবোজনে (Auto decomposition) অনুষ্টকের কাজ করে। (গ) এই বিবোজনে

 $4~\mathrm{MnO_4}^-+2\mathrm{H_2O} \rightarrow 4~\mathrm{MnO_2}\downarrow +3\mathrm{O_2}+4\mathrm{OH}^ \mathrm{MnO_2}$  অনুষ্টকের কাজ করে। (ঘ)  $\mathrm{Mn^2}^+$  আয়নের উপন্থিতিতে  $\mathrm{KMnO_4}$ -র জলীর দুবণ অস্থারীঃ

2MnO<sub>4</sub>-+3Mn<sup>2+</sup>+2H<sub>2</sub>O → 5MnO<sub>2</sub>+4H<sup>+</sup>
এই বিভিন্না প্রশম দ্রবণে স্বরান্বিত হয় এবং অ্যাসিডীয় দ্রবণে ধীরগতি
সম্পন্ন হয়।

MnO₄-+8H++5e 

Mn²++4H₂O
এই বিক্রিয়া অনুসারে KMnO₄-র তুল্যাঞ্চক-ভার 

— 158·03 / 5 — 31·606।
স্তেরাং ৪:% গ্রাম মত KMnO₄ ওজন করে 1000 মি লি জল মিলিরে দ্রবীভূত করলে মোটাম্টিভাবে N/10 দ্রবণ পাওয়া বায়। দ্রবণ তৈরীর পর দ্র-তিন দিন সাধারণ তাপে রেখে দেওয়া হয়, তারপর কাচের পশম অথবা Sintered bed মুচি (⁴ নং ছিদ্রমান) বায়া ছে'কে নেওয়া হয়। KMnO₄ দ্রবণ সত্বর প্রয়োজন হলে টাট্কা তৈরী দ্রবণ প্রথমে ফোটান হয়, তারপর একজণ্টা জলগাহে রেখে ঠাণ্ডা করে উপরোক্ত উপায়ে ছে'কে নেওয়া হয়। এইভাবে ছে'কে নেওয়া দ্রবণ গ্রীজ শ্না ভাল ছিপিব্রু রঙীন বোতলে রাখা হয়। অবথা স্বালোকে রাখা উচিত নয়, কারণ উজ্জ্বল স্বালোক বিশ্রুম্ব KMnO₄ দ্রবণকে বিযোজিত করে। KMnO₄ দ্রবণ প্রাতিদন প্রমিত করে নেওয়া বিধেয়।

9, 33. বিশ্বকারী আরন— পারম্যাশানেট আরন ক্লোরাইড আরনকে জারিত করে, কিন্তু বিভিন্নাগতি এত ধীর (Slow) বে কিছু অনুমাপন বেমন, As (III), Sb (III),  $H_2O_2$  এবং Fe (CN) $_0^{4-}$ , ক্লোরাইডের উপ-িছতিতে করা চলে। Fe (II) দ্রবণে থাকলে ক্লোরাইড আরন জারণ

বিক্রিয়ায় অনুষ্টকের কাজ করে, সেজন্য পার্ম্যাঙ্গানেট আরন স্থারা Fe (II) অনুমার্গনে বিশেষ পদ্ধতির প্রয়োজন।

পারক্রোরিক অ্যাসির্ড সাধারণতঃ বিঘা ঘটার না। Mn (III) এবং Mn (IV) -র সাথে জটিল আরন উৎপান করে ক্রোরাইড আরন বিঘা ঘটার, কারণ পারম্যাঞ্চানেট আরন মাত্রিকভাবে বিজ্ঞারিত হয়ে তখন Mn (II) উৎপান করতে পারে না। অবশ্য বোরিক অ্যাসিড মেশালে ক্রোরাইড আরনের (ফ্রুরোবোরেট আরন) বিঘা ঘটাবার ক্ষমতা অপসারিত হর।  $H_2SO_4$  বিঘা ঘটার না, সেজন্য পারম্যাঞ্চানেট অনুমাপনে লঘ্ন  $H_2SO_4$  মাধ্যম রাখা হয়।

9, 34. দ্রবণ প্রমিতকরণ: (1) অক্সালিক জ্যাসিড অথবা সোডিয়াম অক্সালেট সহযোগে— আগের মতই (9, % (গ) পরিছেদ দেখ) বিশহদ অক্সালিক অ্যাসিড অথবা সোডিয়াম অক্সালেট ওজন করে N/10 প্রমাণ দ্রবণ তৈরী কর।

এই অনুমাপনে অক্সালিক অ্যাসিড জারিত হয়:

 $H_2C_2O_4$ — $2e = 2CO_2 \uparrow +2H^+$ 

প্রথম দিকে বিক্রিয়া গতি ধীর থাকে, এবং অক্সালিক অ্যাসিড দ্রবণকে  $60^\circ$  সে. তাপমান্তার গরম করে নেওয়া হয়। কিছু  $\mathbf{Mn}$  (II) উৎপক্ষ হওরার পর জারণ বিক্রিয়ায় অনুষ্টকের কাজ করে।

প্রশালী— 25 মি লি অক্সালিক আসিড দ্রবণ নাও, 150 মি লি  $2(N) - H_2SO_4$  দ্রবণ বোগ কর। দ্রবণকে  $60^\circ$  সে তাপমান্তার গরম করে ব্যুরৈট হতে পারম্যাণগানেট দ্রবণ ঢাল, প্রথমে ধীরে ধীরে, তারপর বিক্রিয়াগতি দ্রুত হলে সাধারণভাবে। অন্তবিন্দুতে স্থায়ী ফিকে রঙ্গনিক্রাণী দ্রবণ পাওয়া যাবে।

1 ਜ਼ਿ- ਗਿ.  $N/_{10}$   $H_2C_2O_4 = 0.003161$  গ্রাম  $KMnO_4$ 

(2) আনে নিয়াস অক্সাইড সহবোগে—A.R. মার্কা  $As_2O_3$  ব্যবহার করা হয়।

 $A_{52}O_8+2O=A_{52}O_5$ , এই বিভিন্না থেকে দেখা বার  $A_{52}O_8$ -র

তুল্যাজ্ব-ভার =  $\frac{197.82}{4}$  = 49.455.

 $As_2O_8$  ওজন করার প্রের্থ  $105-110^\circ$  সে. তাপুমান্রার বার্থ্যাহে  $^2$  ঘণ্টা গরম করা হয়।

 $5H_{2}AsO_{3}+2MnO_{4}-+6H+=5H_{3}AsO_{4}+2Mn^{2}++3H_{2}O_{4}$ 

এই বিভিন্ন আসিডীর মাধ্যমে ধারগতি সম্প্রম। সেজনা বেশী পরিমাণ ক্রোরাইড আরন, অথবা তার থেকে ভাল আরোজেইড অথবা আরোডেট আরন সামান্য পরিমাণ দ্রবণে যোগ করলে বিভিন্না গতি ছরান্বিত হয়। অত্যবিশ্ব ভালভাবে বোঝার জন্য জারগ-বিজ্ঞারণ স্কেক ফেরোরিন (ferroid) যোগ করা যেতে পারে।

বিকারক দ্রবদ (ক) 0.025 M পটাসিয়াম আরোডেট (5.4 গ্রাম/লিটার)। গ্রেক দ্রবদ (খ) 0.025 M ফেরোগ্নিন 0.7 গ্রাম FeSO4, 7H2O এবং 1 গ্রাম O-ফিনান্থ্রোলিন 100 মি.লি. জলে দ্রবীভূত করা।

প্রণান্দী 0:2—0:25 গ্রাম  $As_2O_8$  ওজন করে নিরে 10 মি. লি. 20% NaOH দ্রবণে দ্রবীভূত কর। মাঝে মাঝে নাড়তে নাড়তে 10 মিনিট সমর অপেকা কর। 100 মি. লি. 6(N)-HCl দ্রবণ এবং এক ফোটা আরোডেট দ্রবণ ঘোগ কর। এখন বার্রেট হতে পটাসিরাম পারম্যাপ্যানেট বোগ করে অনুমাপন কর। অন্তবিন্দর্ভে পারম্যাপ্যানেটের রক্ত গোলাপী রপ্ত স্থারী হবে 30 সেকেন্ড মত।

(3) Mohr লবণের দ্রবণ সহযোগে— $FeSO_4$ ,  $(NH_4)_2SO_4$ ,  $6H_2O_4$  ফেরাস অ্যামোনিয়াম সালফেট বিশাস অবস্থার বাজারে পাওয়া যায়।  $Fe^2+=Fe^3++e$ , এই বিক্রিয়া থেকে জানা যায় Mohr লবণের তুল্যাক্কভার =  $892\cdot13$ । অণুমাপনের সময় দ্রবণে কিছু ফসফেট আয়ন  $(H_3PO_4)$  যোগ করা হয়। উন্দেশ্য দুটি—(1) Fe(III) আয়নের সাথে জটিল  $Fe(HPO)_4+$  আয়ন তৈরী করে Fe(III) আয়নের হলুদ রঙ অপুসারিত করে। (2) Fe(II) /Fe(III) সিস্টেমের পোটেনসিয়াল কমে যায়।

প্রশালী— 9'8 গ্রাম মত বিশ্বন্ধ লবণ সঠিকভাবে ওজন করে 250 মি লি মাপক-ক্পীতে নাও, 200 মি লি. (N)- $H_2SO_4$  মিশিয়ে দুবীভূত কর, ভারপর জল মিশিয়ে দাগ পর্যন্ত পূর্ণ কর। [বদি Mohr লবণ বিশ্বন্ধ । ব্যা হয়, দুবণটি ঘোলাটে দেখাবে। তখন ছে'কে নেওয়া প্রয়োজন]।

 $MnO_4$  -+5 $Fe^2$ ++8H+ =  $Mn^2$ ++5 $Fe^3$ ++4 $H_2$ O

25 মি জি. ঐ দ্রবণ নাও, 10 মি জি. ফসফোরিক অ্যাসিড বোগ কর, ভারপর বারেট হতে KMnO4 দ্রবণ মিশিরে অনুমাপন কর। অত্ত-বিশ্বতে পারম্যাপানেটের রম্ভ গোলাপী রঙ 30 সেকেন্ড মত ছারী হবে।

1 মি.লি. N/10 KMnO<sub>4</sub> == 0.005585 প্রাম Fe

(4) থারোলাকেট সহযোগে— $Na_2S_2O_3$ ,  $5H_2O$  দুবল খারা সরাসরি অনুমাপন করা যায় না, কারণ থারোসালফেট জারিত হরে সালফেট ও টেট্রা-থারোন্দেট মিশ্রণ উৎপদ্র করে।

0.05-0.2 (N) - $H_2SO_4$  মাধ্যমে আয়োডাইড জারিত হয়ে  $1_2$  উৎপার করে এবং ঐ  $I_2$  থায়োসালফেট দ্রবণ দ্বারা অন্মাপন করা হয়। দ্টার্চ দ্রবণ স্ক্রে হিসাবে ব্যবহার করা হয়।

প্রশালী— 50 মি লি  $N/_{10}$ - $KMnO_4$  দূবণ নাও, 12 মি লি লঘ্  $H_2SO_4$  (1:20) যোগ কর। এখন 3 গ্রাম KI 10 মি লি জলে দ্ববীভূত করে মেশাও। 10 মিনিট অন্থকারে রেখে অপেক্ষা কর। তারপর মূব  $I_2$ -কে বার্রেট হতে থারোসালফেট দূবণ দ্বারা অনুমাপন কর। বখন দ্বশ ফিকে হল্মদ হয়ে আসবে, তখন ঘটার্চ দ্ববণ মেশাও। দূবণ গাঢ়ে নীলাভ-বেগনে রঙ ধারণ করবে। এখন প্রনরায় বার্রেট হতে থারোসালফেট দূবণ মেশাও যতক্ষণ পর্যন্ত না দূবণিট হঠাৎ ফিকে হয়ে যায় (অস্তবিক্ষর্)।

1 মি. লি. (N)-Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 0.031606 গ্রাম KMnO<sub>4</sub>

প্রমাণ KMnO4 প্রবণ দারা জন্মাপন (Titration using standard KMnO4 solution) —

9, 35. ফেরাস আয়রন নির্মারণ—Mohr লবণ সহযোগে  $KMnO_4$  অনুমাপন আগেই আলোচনা করেছি। াকন্তু দ্রবণে ঘদি ক্রেরাইড আয়ন উপন্থিত থাকে (যখন আকরিক লোহ (iron ore) গাঢ় HCl-এ দ্রবীভূত করা হয়) তাহলে অনুমাপন দ্বারা ফলাফলের মান বেশী হবে। HCl-র সাথে দ্রবণে  $KMnO_4$ -র নিন্দালিখিত বিক্রিয়া সম্ভবতঃ ঘটে থাকেঃ

 $2MnO_4-+10Cl-+16H^+=2Mn^2++5Cl_2+8H_2O$ সন্ত্রাং এই বিজিয়ার জন্য কিছু  $KMnO_4$  বেশী লাগে। একেতে 25 মি.লি. Zimmermann-Reinhardt দ্রবণ মিশিয়ে অন্মাপন করা হয়।
Zimmermann-Reinhardt দ্রবণ প্রভূতি—70 গ্রাম বিশক্ষে  $MnSO_4$ ,  $4H_2O$  নিমে 500 মি. লি. পাতিত জলে দ্রবীভূত কর, 188 মি. লি. গাড়ে  $H_2SO_4$  ও 200 মি. লি. পাতিত জলের মিগ্রণ ঠান্ডা করে ঐ দ্রবণে বোগ কর। এরপর 130 মি. লি. সিরাপী ফসফোরিক অ্যাসিড ও

বাকী জল মিলিরে সমগ্র প্রবেশ্বে আত্রতন এক লিটার কর।

 $MnO_4$  – +8H++5e =  $Mn^2$  + +4H<sub>2</sub>O,  $E_0$  = +1·52 (ভাਗ੍ਰੇਫ਼ੇ  $Cl_2$ +2e = 2Cl –,  $E_0$  = +1·36 (ভাਗ੍ਰੇਫ਼ੇ

Mn(II) जात्रन स्वर्ष MnO₄→Mn²+ विक्रियाद विकासण পোটেনসিयाल কমিরে দের, অর্থাৎ MnO. আরন ক্ষীণ জারক পদার্থ হিসাবে বিভিয়া ঘটার এবং ক্রোরাইড আরনকে জারিত করার ক্ষমতা লোপ পার ।  $\mathbf{Mn}\left(\mathbf{H}\right)$ আরনের আর একটা কাজ হচ্ছে দ্রবণে কোথাও স্থানীরভাবে অতিরিক্ত পার-ম্যাজানেট (local excess of MnO4-) থাকলে তার সাথে বিভিন্ন ঘটার।  $\mathbf{Mn}(\mathbf{VH})$  (with  $\mathbf{Mn}(\mathbf{H})$  -to family filter shows কিছ্ উংগম হয় :  $\mathbf{Mn}(\mathbf{H})$  আরন এবং ফসফোরিক আাসিড ব্যামভাবে  $Mn(III) \rightarrow Mn(II)$  সিন্টেমের বিজ্ঞারণ পোটেনসিয়ালের (+1.51)উপর প্রভাব বিস্তার করে পোটেনসিয়াল মান কমিয়ে দেয়, তখন ক্লোরাইড আয়ান Mn (III) -কে বিজ্ঞানিত করতে পারে না Mn (III) শুধুমাত Fe(II) দারা বিজ্ঞারিত হয়। দ্রবণে ফসফোরিক অ্যাসিডের কাজ হচ্ছে হলদে Fe(III)-র সাথে জটিল বর্ণহীন [Fe(HPO₄)]+ আয়ন উৎপক্ষ করে অন্তবিন্দুকে জটিলতা থেকে মুক্ত করা। তাছাডাও ফসফোরিক অ্যাসিড Fe(III)-র সাথে জটিল আয়ন তৈরী করে  $\mathbf{Fe}(\mathbf{H})$  সিন্টেমের বিজ্ঞারণ পোটেনসিয়াল কমিয়ে দেয়. তখন  $\mathbf{Fe}(\mathbf{H})$ আয়ন আরও বেশী তীর বিজারক দ্রব্য হিসাবে বিক্রিয়া ঘটায়। সতেরাং Zimmermann-Reinhardt দুবুৰ ব্যোগ করতো পারুমাজ্যানেট আয়ন  $\mathbf{Fe}(\mathbf{H})$ -কে দ্রুত জারিত করে এবং সম্ভবতঃ থ্র ধীরে ধীরে ক্লোরাইড আরনের সাথে বিভিন্ন ঘটার।

9, 36, কেরিক আররন নির্বারশঃ দ্রবণে অনেক সময় আয়য়ন ফেরিক আয়ন অবন্থায় থাকে অথবা ফেরাস-ফেরিক মিশ্রণ অবন্থায় থাকে। তখন Fe(III)-কে SnCl₂ · 2H₂O দ্রবণ থারা বিজ্ঞারিত করে নেওয়া প্রয়োজন। Fe(III)-কে অন্যান্য আয়ও বিজ্ঞারক দ্রবণের থারা (H₂SO₃, H₂S, Zn+লয়ৄ H₂SO₄, Zn-পারদুসংকর (Jones reductor), ইত্যাদি) বিজ্ঞারিত করা বায়। এখানে শুখু SnCl₂ · 2H₂O-য় কথাই উল্লেখ কয়ব। মনে রাখতে হবৈ, 80° সে তাপমান্তার 5(N)—6(N)/HCl মাধ্যমে SnCl₂ দ্রবণ Fe(III)-কে মান্তিকভাবে বিজ্ঞারিত করে।

বিকারক দ্রবণ (ক) N/10 KMnO4 দূবণ তৈরী করে প্রমিত করে নাও।
(খ) Zimmermann-Reinhardt দূবণ আগের মত
তৈরী কর।

- (গ) SnCl<sub>2</sub> 2H<sub>2</sub>O ह्रवब—10 গ্রাম SnCl<sub>2</sub> 2H<sub>2</sub>O মোটাম-টি ওজন করে 250 মি. লি. শ্রুক্নো বীকারে নাও, 50 মি. লি. গাঢ় HCl মিশিরে গরম করে দ্রবী-ভূত কর। স্বচ্ছ দ্রবণ পাওরা গেলে পাতিত জল মিশিরো 100 মি. লি. আরতন কর।
- (খ) কেরিক জ্যালাম দ্রবণ—(NH<sub>4</sub>) 2SO<sub>4</sub>, Fe<sub>2</sub> (SO<sub>4</sub>) 8: 244H<sub>2</sub>O 12 গ্রাম মত ওজন করে নিরে 250 মি. লি-মাপক-ক্পীতে 5% ,H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> মিশিয়ে দ্রবীভত কর।

প্রশালী—10 মি.লি. Fe(III)-দূবণ পিপেট দ্বারা শংকু-ক্পীতে নাও, দ্বণে গাঢ় HCl না থাকলে 10 মি.লি. গাঢ় HCl মেশাও অথবা প্রয়োজনমত গাঢ় HCl মিশিরে দূবণে HCl মান্রা 6(N) কাছাকাছি কর। দ্বণ মিশ্রণ ৪0—90° সে. পর্যান্ত গরম কর এবং গরম অবস্থায় SnCl<sub>2</sub> দূবণ ফোটা ফোটা মিশিরে (ব্যুরেট হতে মেশালে ভাল হয়) দূবণকে বর্ণহীন (হল্ম্ম্ রপ্ত মুক্ত) কর। সামান্য অতিরিক্ত SnCl<sub>2</sub> দূবণ থাকা বাছ্মনীয়।

 $2FeCl_3+SnCl_2 = 2FeCl_2 + SnCl_4$ 

 $SnCl_2$  বেশী পড়ে গেলে অনুমাপন বাতিল করতে হবে। দ্রবণ বর্ণ হীন হওরা মাত্র কলের ধরায় রেখে ঠান্ডা কর  $(20^\circ$  সে.)। বার্র প্রবেশ রোধ করার জন্য শংকু-ক্পীর মুখ বন্ধ করে রাখা ভাল। ঠান্ডা দ্রবেশ এক-বারেই 10 মি.লি. সম্পৃত্ত  $HgCl_2$  দ্রবণ (5% জলীয় দ্রবণ) ঢেলে মেশাও। একটা সাদা পশম তূল্য  $Hg_2Cl_2$  অধঃক্ষেপণ হবে।

 $2HgCl_2+SnCl_2 = Hg_2Cl_2 \downarrow +SnCl_4$ 

ধ্সর রঙ্গের বেশী অধঃক্ষেপণ হলে ব্রুতে হবে বেশী  ${
m SnCl_2}$  অর্বাশন্ট আছে এবং অন্মাপন বাতিল করতে হবে। স্ক্র  ${
m Hg}$  কণা অধঃক্ষিপ্ত হলে  ${
m MnO_4}^-$  আয়নকে (অথবা  ${
m Cr_2O_7}^{2-}$  আয়নকে বিজ্ঞারিত করে এবং তাছাড়াও ক্লোরাইডের উপন্থিতিতে  ${
m Fe}({
m III})$ -কে ধীরে ধীরে বিজ্ঞারিত করে।

Hg₂Cl₂+SnCl₂ = 2Hg↓+SnCl₄ (বেশী অতিরিক)

HgCl<sub>2</sub> দূবণ যোগ করার পর 5 মিনিট অপেক্ষা করে পাতিত জল মিশিরে 200 মি.লি. আরতন কর (0.6-HCl দূবণ)। 25 মি. লি. Zimmermann-Reinhardt দূবণ যোগ কর। এখন বারেট হতে প্রমাণ পার- মানগানেট প্রবণ মিগিয়ে অনুমাপন কর। অন্তবিশনুতে পারম্যাপ্যানেটের মা 15-90 লোকেন্দ্র হারী হয়। বেশবিকা আমারী না হওয়ার কারণ হছে —  $Mn^2+$  আমন বারা অথবা Mac C বারা ধীরে ধীরে বিরোজিত হয়। C আমন 
1 মি. জি. N/10 KMnO₄ দুব্ৰ == 0.005585 গ্রাম Fe

মন্তব্য :— আকরিক অবস্থার আরেরন নিয়ে তাতে মোট আরেরন নির্ধারণ করা হয় একই পদ্ধতিতে। কিছু পরিমাণ আকরিক সঠিকভাবে ওজন করে নিয়ে HCH (1:1) মিশিরে দ্রবীভূত করা হয়। তারপর ছেব্দে নিয়ে একটা নির্দিন্ট আরতনে রাখা হয়। তার থেকে 10 মি লি জংশ পিপেট দ্বারা স্থানান্তরিত করে উপরে লেখা প্রণালী অনুসারে অনুমাপন করা হয়। ফেরাস ও ফেরিক আররনের পরিমাণ জানতে হলে প্রথমে একটা অংশ নিয়ে সরাসরি Fe(II)-কে  $KMnO_4$  দ্বারা অনুমাপন করে নেওরা হয়, তারপর দ্বিতীর অংশ নিয়ে  $SnCl_2$  বিজ্ঞারণ করে মোট আররন অনুমাপন করা হয়। মোট আররন হতে Fe(II)-র পরিমাণ বিরোগ করলে Fe(III)-র পরিমাণ জানা যায়।

9, 37. ক্যালসিয়াম নির্মান্ত কার্ম্ব  $\dot{H}$   $\dot{C}$  তার ক্যালসিয়াম দ্রবণ নিরে তার মধ্যে অ্যামোনিয়াম অক্সালেট দ্রবণ মেশানো হয়, ভারপের সমগ্র মিপ্রণটিতে লঘ্  $\dot{N}$   $\dot{H}_4OH$  মিশিরে প্রশম করা হয়। ক্যালসিয়াম অক্সালেট অধ্যক্ষেপ ছেশকে ধ্রের নিয়ে লঘ্  $\dot{H}_2SO_4$  দ্বারা দ্রবীভূত করলে অক্সালিক অ্যাসিভ মন্ত হয় এবং ঐ মন্ত অক্সালিক অ্যাসিভ প্রমাণ পার-ম্যাশ্যানেট দ্রবণ দ্বারা অনুমাশন করা হয়।

 $CaCl_{2}+(NH_{4})_{2}C_{2}O_{4} = CaC_{2}O_{4} \downarrow +2NH_{4}Cl$   $CaC_{2}O_{4}+H_{2}SO_{4} = CaSO_{4}+H_{2}C_{2}O_{4}$   $2K_{1}MnO_{4}+3H_{2}SO_{4}+5H_{2}C_{2}O_{4} = K_{2}SO_{4}+2MnSO_{4}+10CO_{2} \uparrow^{1}$   $+8H_{4}O$ 

বিকারক প্রবণ—(ক) অ্যামোনিয়াম অক্সালেট দূবণ— <sup>8</sup>% জলীয় দূবণ প্রস্তুত কর

- (4) ME HSO4 HOW- (4.5 N)
- (91) टाबान N/10 KMnO4 हुन्न

श्रमानी कप्रकाणिकात्मक नच्य सिटी प्रका क्रिक कि कि कि कि व्यास कार्य-जित्राम') वकि 500 मि. नि. वौकादत माउ, करा मिनिदत 200 मि. नि. আরতন কর। করেক ফ্রোটা মিথাইল রেড স্কের দ্রবণ বোগ কর। গ্রম করে ফোটাও, 25 মি-লি- অ্যামোনিয়াম অক্সালেট দ্রবণ ধীরে ধীরে নাড়তে নাড়তে মেশাও। এখন গছ NH2OH (1:1) ফোটার ফোটার মিশিয়ে দ্রবণকে প্রশম কর অথবা সামান্য অ্যামোনীয় কর (দুরণের রঙ मान २ए७ रम्प २३)। এक चणी प्राप्तका करा। छनादात न्यक स्वन Whatman No. 42 ছাঁকন কাগজে ডেলে ছাঁক। পরিস্তাতে ক্যালসিয়াম আছে কিনা (NH<sub>4</sub>)2C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> দূবেণ দারা পরীক্ষা কর। পরিদ্রতে বাদ ক্যালসিয়াম না থাকে, সমগ্র অধঃক্ষেপ সহ দ্রবণ মাত্রিকভাবে ছাঁকন কাগ্যক স্থানাত্রিত করে ছাঁক। ঠান্ডা জল অল্প পরিমাণ নিয়ে বারে বারে অধঃক্ষেপ ধুরে নাও যতক্ষণ পর্যত না অধঃক্ষেপ অকু সালেট এবং ক্রোরাইড (AgNO<sub>8</sub> দ্রবণ) মূক্ত হয়। এখন সরু কাচ দশ্ড দারা ছাঁকন কাগজ कृति करत शतम कलात रकायाताय अधिकारण · अधारकण नौरि ताथा गरक-ক্পীতে মাহিকভাবে স্থানাশ্তরিত কর। লঘু H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (4·5 N) গুপারের সাহায্যে ছাঁকন কাগজের উপর চারিষারে ফেলে ছাঁকন কাগজে লেগে থাকা অধ্যক্ষেপ দ্বীভত কর এবং নীচে রাধা শংকু-ক্পীতে মাত্রিকভাবে স্থানাশ্তরিত কর। সর্বশেষে গরম জল দিয়ে ছাঁকন কাগজ ধ্যয়ে নাও।

প্ররোজন হলে অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত করার জন্য আরও লঘ্ন  $H_2SO_4$  যোগ কর, দ্রবণ লঘ্ন করে 200 মি $\cdot$  লি. আয়তন কর এবং প্রমাণ  $N/10^ KMnO_4$  দ্রবণ ঘারা অনুমাপন কর।

- 1 মি.লি. N/10 KMnO4 = 0.002004 প্রাম Ca
- 9, 38. পাইরোল্নেট্ট (Pyrolusite) জাকরিক  $MmO_2$ -র শতকরা পরিমাণ নির্যারণ— পাইরোল্নোইট আকরিক নিয়ে অতিরিক্ত অ্যাসিড়ীর সোডিয়াম অক্সালেট অথবা আর্সেনিয়াস অক্সাইড দ্রবণ মিশিরে বিভিন্না ঘটানো হয়, তারপর অবশিষ্ট অক্সালেট অথবা আর্সেনিয়াস অক্সাইড প্রমাণ  $N/_{10}$   $KMnO_4$  দ্বারা অন্নাপন করা হয়।

विकासक स्वय (क) श्रमाय त्याषिमाम अवर्जात्मधे N/10 स्वय

(ৰ) লঘু H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>(4N)

(গ) প্রমাণ KMnO<sub>4</sub> (N/10) মুবণ

প্রশাসনী—0.20 প্রামের কাছাকাছি গড়ৈছে। পাইরোলনোইট সঠিকভাবে ওজন করে শংকু-ক্পীতে নাও, 50 মি.লি. প্রমাণ সোডিয়াম অক্সালেট দ্রবণ ও 50 মি.লি. লঘ্ন  $\mathbf{H}_2\mathbf{SO}_4$  মেশাও। ক্পীর মুখে একটা ফানেল রেখে মিশ্রণটি ফোটাও বতক্ষণ পর্যক্ত না কাল আকরিক সম্পূর্ণরূপে দ্রবীভূত হয়। স্তান্ধর, তারপর অবশিষ্ট অক্সালেট প্রমাণ  $\mathbf{KMnO}_4$  দ্রবণ দ্বারা অন্মাপন কর।

মনে কর, পাইরোল্নসাইট নেওরা হরেছে = 0.18 গ্রাম এবং অবশিষ্ট অক্সালেট অন্মাপনে পারম্যাপ্যানেট লেগেছে = 30 মি.লি.  $N/_{10}$   $KMnO_4$ 

== 30 মি.লি. N/10 Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> দূবণ তাহলে N/10 Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> দূবণ MnO<sub>2</sub> দ্বারা জারিত হয়েছে ==50-30 = **20** মি.লি.

অর্থাৎ % মি.লি. (N) -Na $_2$ C $_2$ O $_4$  দূবণ পাইরোল $_4$ সাইটের  $\mathbf{MnO}_2$  দ্বারা জারিত হয়েছে।

এখন 1,000 जि.जि. (N) -Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> =  $\frac{1}{2}$ Na<sub>2</sub>C<sub>2</sub>O<sub>4</sub> =  $\frac{1}{2}$ MnO<sub>2</sub>

$$\therefore MnO_2\% = \frac{0.08694 \times 100}{0.18} = 48.90$$

भारेत्वान्त्रगारेत्वे श्राविद्यागः जक्तिरजन (Available Oxygen) निर्धातनः

> MnO<sub>2</sub> = O 86.94 16

0.08694 গ্রাম বিশ্বস্থ MnOs হতে অক্সিজেন পাওরা বার

$$=\frac{0.08694\times16}{86.94}$$
 2114

অতএব শতকরা হিসাবে অক্সিজেন পাওরা বার

$$= \frac{0.08694 \times 16 \times 100}{0.18 \times 86.94} = 8.888 \text{ and}$$

9, 39. ভাঁলের মধ্যে ম্যাণ্যালীজের পরিমাণ নির্মারশ-দ্রবণ প্রক্তৃতি—
(ক) সাধারণ ভাঁল (Ordinary steels)—বিদ Mn থাকে 0·3—1%, ভাহলে 1 গ্রাম ভাঁল ওজন কর, 50 মি. লি. গাঢ় HNO3 মিলিয়ে দ্রবীভূত কর, দ্রবণ ফর্টিরে NO3 তাড়িরে দাও, লঘ্ করে আরতন 200 মি. লি. কর।
(খ) বিশেষ ভাঁলি (Special steels)—1 গ্রাম ভাঁল ওজন করে 60 মি.লি.
4(N)-H2SO4 মিলিয়ে গরম কর। যদি টাংল্টেন থাকে, তাহলে ঠ মি.লি.
গাঢ় HNO3 মিলিয়ে গরম কর যতক্ষণ পর্যত্ত না দ্রবণ ভালভাবে হলন্দ রছের হয়। ছেকে নিয়ে N/10 HNO3 ঘারা ধ্রের নাও। লঘ্ করে দ্রবণের আরতন 100 মি.লি. কর।

জারণ প্রক্রিয়া—সোডিয়াম বিস্মুথেট দ্বারা দ্রবণকে জারিত করা হর। পারম্যাগানেট ও কিছু  $MnO_2$  অধ্যক্ষেপ প্রথমে হতে পারে।  $MnO_2$ কে জারিত করা কঠিন, সেজন্য সমস্ত ম্যাগানীজকে ( $MnO_4$ —+  $MnO_2$ ) বিজ্ঞারক দ্রব্য মিশিরে বিজ্ঞারিত করা হয়। তারপর প্রনরায় বিস্মুথেট মিশিয়ে সমস্ত ম্যাগানীজকে জারিত করে পারম্যাগানেট তৈরী করা হয়। প্রতি 100 মি.লি. দ্রবণে 50 মি.গ্রা. Mn থাকা বিধেয়। এর জেকে বেশী পারমাণ Mn থাকলে শ্রম্মান্না হবে। প্রতি 20 মি.গ্রা. Mn-র জন্য ০.50 গ্রাম সোডিয়াম্ম বিস্মুথেট প্ররোজন।

 $2Mn^2++5NaBiO_8+14H^+ \rightleftharpoons 2MnO_4-+5Bi^8++5Na^+ +7H_2O$  অতিরিক্ত বিস্মাথেট ছেকে নিরে পৃথক করা হয়। দুবণে অতিরিক্ত পরিমাণ প্রমাণ Mohr লবণের  $N/\infty$  দুবণ মেশান হয়। Fe(II) বিজ্ঞারক ছিসাবে পার্ম্যাঞ্গানেটকে বিজ্ঞারিত করে ঃ

 $MnO_4-+5Fe^2++8H^+=Mn^2++5Fe^2++4H_2O$  অবশিষ্ট Fe(II)-কে প্রমাণ  $KMnO_4(N/_{50})$  দূবণ স্বারা অনুমাপন করা হয়।

বিষাকারী আয়ন বেশী পরিমাণ ক্লোরাইড, নাইট্রেট আয়ন বিষা ঘটার। V, Ce, Cr, Co থাকলে বিষা ঘটে। 2—4(N)-H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> মাধ্যমে অনুমাপন করলে নাইট্রিক অ্যাসিডজনিত বিষা এড়ানো যার। নাইট্রিক অ্যাসিডজনিত বিষা এড়ানো যার। নাইট্রিক অ্যাসিড মাধ্যমে অনুমাপন করলে পাশাপাশি মাপ্যহীন অনুমাপন করা বিধের।

- विकासक (क) ट्याधिसाम विज्ञाहको (80% NaBiOs)
  - (ৰ) সোভিয়াম বাইসালফাইট দ্ৰবণ—10%
  - (9) 2319 KMnO4 Had (N/50)
  - (ष) श्रमान Mohr स्वर्गत प्रवन (N/50)
  - (৪) ফসফোরিক আসিড

প্রনালী দ্রবল করে করে 200 মি.লি. কর (1-5 (N)-HNO<sub>8</sub> অথবা 2(N)-H<sub>6</sub>SO<sub>4</sub>), 0-4—0-5 প্রাম সোডিয়াম বিস্মান্থেট বোগ কর, % মিনিট কোটাও। পারম্যান্সানেটের রক্ত গোলাপী দ্রবল এবং/অথবা বালাহী MnO<sub>2</sub> অধ্যক্ষেপ পাওয়া বাবে। বিদ না পাওয়া বার প্রমার 0-5 প্রাম NaBiO<sub>8</sub> মেলাও। ভারপর MnO<sub>2</sub> দ্রবীভূত না হওয়া পর্যত NaHSO<sub>8</sub> দ্রবল কোটা ফোটা মেলাও। 5 মিনিট দ্রবল ফ্টিরে SO<sub>2</sub> তাড়িরে দাও। দ্রবল ঠান্ডা কর (<15° সে.), এবং 1—% প্রাম মত NaBiO<sub>8</sub> মেলাও; এক মিনিট নাড়, 50 মি.লি. 0-4(N)-HNO<sub>8</sub> বোগ কর এবং 4 নং Sintered bed মাচি নিরে ছাঁক। 0-3(N)-HNO<sub>8</sub> বোগ করে এবং 4 নং Sintered bed মাচি নিরে ছাঁক। 0-3(N)-HNO<sub>8</sub> দ্রবল বালা ব্রের্ম নাও (50—100 মি.লি.)। ছাঁকন-ক্পণতে (filtering করে) আগেই অভিনিম্ন প্রমাণ Mohr লবদের দ্রবল (N/১৬) ও 5 মি.লি. গাড় ফলকোরিক আগেলভ দিরে নেওয়া হয়। এখন ছাঁকন-ক্পাতেই অব-নিউ দিরে তিনিটে) কর প্রমাণ মিনিটেও(N/১০) দ্রবল বারা অনুমালন কয়।

1 fa for (N)-KMnO = 0.01099 and Mn

9, 40. হাইছোজেন পার-অক্সাইভ নির্বার্থ—সমু Hs90: মাধ্যমে নিন্দ্র-লিখিভ বিভিন্ন খটেঃ

 $5H_2O_2+2RMnO_4+3H_2SO_4 = K_2SO_4+2MnSO_4+8H_2O_+5O_2$  $5\times34\cdot016$   $2\times158\cdot036$ 

অভ্ৰেষ্ 2 × 158·026 গ্ৰাম KMnO<sub>4</sub> = 5 × 54·016 গ্ৰাম H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>

आवस 1000 कि. जि. (N)-KMnO4 = 17:008 शाम H2O2

अवना 1 मि. जि. (N)-KMnO4 = 0.017008 शाम H2O2

অনুমাণনের সময় H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> পাঢ়ক বেগা রাখা হর এবং প্রমাণ KMnO<sub>5</sub> মুখণ (N/10) ধীরে ধীরে মেণাতে হর থাতে MnO<sub>2</sub> গঠন না হর। প্রকার হৈ 12 মি জি মত "20 আরওন" (20-volume) H । বছু বছু বেলান বোজনে নিরে ওছন কর, তারপর মারিকভারে 250 মি জি মাপ্রক্র-ক্পীতে স্থানাতরিত কর। জল মিশিরে দাগ পর্যত্ত আরতন পূর্ব কর। ভালভাবে মিশিরে নাও, 25 মি জি. অংশ পিপেট দারা 500 মি জি. শংকুক্পীতে স্থানাতরিত কর। 175 মি জি পাতিত জল ও 25 মি জি. ব (N)-H2SO4 বোগ কর, তারপর বার্রেট হতে প্রমাণ KMnO4 মুক্র (N/10) দারা অনুমাপন কর। অত্তবিস্ফাতে পারম্যাণ্যানেটের রস্ত গোলাগী রস্ত কিছ্কেণ স্থারী হবে।

হিসাৰ ঃ

মনে কর, ওজন করে  $H_2O_2$  নেওয়া হয়েছে = 12 গ্রাম এবং 25 মি. লি:  $H_2O_2$  অনুমাপনে লাগে = 40.25 মি. লি.  $KMnO_4(N/_{10})$  এখন, 25 মি. লি.  $H_2O_2$  দুব্দ = 40.25 মি. লি.  $(N/_{10})$ - $KMnO_4$  = 4.025 মি. লি. (N)- $KMnO_4$   $= (4.025 \times 0.017008)$  গ্রাম  $H_2O_2$ 

.. 250 fat fat HLO2 Han = (4.025 × 0.017008 × 10) and H2O4

অতএব, ওজন হিসাবে H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>-র শতকরা পরিমাণ

$$\frac{4.025 \times 0.017008 \times 10 \times 100}{12} = 5.669\%$$

# 9, 41. Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> विरूपमण ६ विष्कृष्टा निर्वासक

প্রশালী প্রথমে 250 মি লি বীকারে 100 মি লি পাতিত জল, 6 মি লি পাতৃ মি কি প্রায় বোরিক অ্যাসিড মিশিরে ঠাণ্ডা কর। প্রথম বার জ্ঞান নিয়ে তোলন বোতল থেকে 0.4-0.5 গ্রাম  $Na_2O_2$  ঐ দ্রণে ঢাল এবং দিতীর বার ওজন কর। কাচ দশ্ভ দ্বারা নাড়া দিরে মেশাও। একন একটি 250 মি লি মাপক-ক্পীতে ঐ দ্রণ মাগ্রিক ভাবে জ্ঞানাত্রিত করে দাগ পর্যন্ত জল মিশিরে আয়তন পূর্ণ কর। ভালভাবে মেশাও এবং 25 মি লি অংশ পিলেট দ্বারা নিয়ে ব্যুরেট হতে প্রমাণ  $KMnO_4$  দ্বন্য (N/10) দ্বারা অনুমাপন কর। এরগর  $Na_2O_2$ -র বিশ্বজ্বতা নির্ধারণ কর।

1 মি. লৈ. N/10 KMnO4 = 0.0039 গ্রাম Na2O2

9, 42. Ba6 विकास 1 গ্রাম মত ওজন করে নিরে 200 মি লি লম্ম HCl দ্বলে (1:11) দুবীভূত কর, তারপর 250 মি লি মার্পক ক্লীতে নিরে দাস পর্যত আয়তন পূর্ণ কর।

50 मि. जि. जरण शिरणणे बाजा नितं बद्धति हरें श्रमाण KMnO हरण (N/10) बाजा जन्माणन कत्र। अथात Zimmermann-Rein hardt प्रवण त्मणात्नात्र श्राताचन त्नहे।

1 fa. fer. N/10 KMnO4 = 0.008468 211 BaO2

9,.43. KNO2 বিশেষণ ও বিশ্বেতা নির্মারণ, গরম অ্যাসিডীর প্রবেশ নাইটাইট পারম্যান্গানেটের সাথে মাত্রিকভাবে বিক্লিয়া ঘটারঃ

 $2KMnO_4+5KNO_2+3H_2SO_4 = MnSO_4+K_2SO_4+5KNO_3+3H_2O_2\times158\cdot03 5\times85\cdot108$ 

বিকারক (ক) প্রাণ KMnO4 দ্রবণ (N/10)

- (খ) প্রমাণ Mohr লবণের দ্রবণ (N/10)
- (গ) লঘু H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> (1N)

প্রশালী—1.2 গ্রাম মত  $KNO_2$  সঠিকভাবে ওজন করে নাও, জলে দ্রবীভূত করে 250 মি লি মাপক-ক্পীতে দাগ পর্যত আয়তন প্রে কর। ভালভাবে মেশাও। 25 মি লি অংশ পিপেট দ্বায়া শংকু-ক্পীতে নাও, 25 মি লি লেদ্ব 100 মি লি প্রমাণ 100 দ্বেগ 100 বোগ কর, তারপর ব্যুরেট হতে প্রমাণ 100 স্বায়া অবশিষ্ট 100 বারা অবশিষ্ট 100 বারা অবশিষ্ট 100 বারা অবশিষ্ট 100

মনে কর (1)  $KNO_2$  ওজন করে নেওয়া হয়েছে = 1.20 গ্রাম এবং (2) অবশিষ্ট  $KMnO_4$  অনুমাপনের জন্য Mohr লবণ লেগেছে = 6.50 মি. লি.

এখন 6·50 মি. লি. Mohr লবণ  $(N/_{10}) = 6·50$  মি. লি.  $KMnO_4$   $(N/_{10})$ 

অতএব,  $KNO_2$  বিজ্ঞারিত করেছে (30-6.50) বা 23.50 মি.লি.  $KMnO_4$  ( $N/_{10}$ )

আমরা জানি, 1 মি. লি. N/10-KMnO4 == 0:004256 গ্রাম KNO2

... 28.50 মি. লি. = (23.50 × 0.004256) গ্রাম্ KNO<sub>2</sub>
= 25 মি. লি. KNO<sub>2</sub> দ্বৰণ

... 250 মি. লি. KNO<sub>2</sub> দুবলে আছে = (23·50 × 0·004256 × 10) গ্রাম KNO<sub>2</sub>

:  $= \frac{25.50 \times 0.004256 \times 10 \times 100}{1.2}$ 

नजीननाम डारेट्डाटमडे चाना जानन (डारेट्डाटमडीबर्डि) Oxidation with Potassium dichromate (dichromatometry)

অন্যান্য অনুমাপন পদ্ধতির সাথে সাদৃশ্যম্বক বিচারে ডাইক্রেমেট সহ-বোগে অনুমাপন পদ্ধতিকে ডাইক্রেমেটমিতি (Dichromatometry), বলতে পারি।

# 9, 44. জারণ ক্ষাতা-

 $Cr_2O_7^{2-}+14H^++6e=2Cr^{3+}+7H_2O,$   $E_0=+1.33$  (Sec. 1)

এই বিভিন্না পদ্ধতি খ্ব দ্রত নয়; Cr(III) সাধারণতঃ অ্যাসিডীর দ্রবণে খ্ব ধারে ধারে জারিত হয়, এবং দ্রবণে বদি pH<2 থাকে, একমার ডাইক্রোমেট মোটামর্নিট গতিতে বিভিন্না ঘটায়। দ্রবণের pH বাড়ালে বিভিন্না—পোটেনসিয়াল দ্রত কমে যায় এবং তখন Cr(III) সহজে ক্রোমেট শতরে জারিত হয়। কিছু কিছু ডাইক্রোমেট-জারণ বিভিন্না Fe(II)-র উপস্থিতিতে প্রভাবিত হয়।

9, 45. স্কেড ভাইফিনাইলআমিনসালফোনেটের সোডিয়াম বেরিয়াম লবণ সচেক হিসাবে ব্যবহার করা হয়। 0:1% জলীয় দ্রবণ অনেক দিন রাখা যায় এবং প্রতি 100 মি লি দুবণ অনুমাপনে % ফোটা মেশালেই কাজ হয়।  $\mathbf{Fe}(\mathbf{H})$  আয়ন বিক্রিয়া গতিকে দ্রুড করে। স্বদ্ধু দূবণ অথবা রঙীন দূবণে স্কুচকের রঙের পরিবর্তন ভাল বোঝা যায়। ডাইফিনাইলআমিন অথবা ফেরোইন্ 4(N)-H2SO4-এ দ্রবীভূত করে স্চক হিসাবে ব্যবহার করা হয়ে থাকে। বহিঃস্চক (external indicator) হিসাবে K₅Fe(CN) ঃ-র উল্লেখ আছে। দেখতে পাই দূরণ প্রস্তৃতি জারণ পোটেনসিয়াল মান থেকে আমরা  $m K_2Cr_2O_7$ -র জারণ ক্ষমতা  $m KMnO_4$ -র থেকে কম, কিন্তু  $m K_2Cr_2O_7$ -কে জারক হিসাবে ব্যবহার করার কতকগ্মিল স্মবিধা আছে: (ক) সম্পূর্ণ বিশন্ধ অবস্থার পাওয়া বার এবং গলনাংক পর্বত বিশন্থে অবস্থার থাকে। (খ) প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে অনুমাপনে ব্যবহার করা বার। (গ) বাষ্পীভবন রোধ করতে অবলম্বন করে ষ্ণায়ত্ব সাব্ধানতা  $\mathbf{K}_2\mathbf{Cr}_2\mathbf{O}_7$ -র জলীয় দূবণ দীর্ঘকাল প্রমাণ দূবণ হিসাবে রাখা বার । (খ)

ঠাণ্ডা HCl দূবণ (<2N) বিজ্ঞারণ ঘটাতে পারে না। জৈব পদার্থ প্রেলি পারম্যাখ্যানেটের মত সহজে বিজ্ঞারণ ঘটার না।  $HClO_4$  ও  $H_2SO_4$  মিশিরে ফোটালেও কিছু পরিবর্তন হয় না। এই সব দিক বিচার করে বলা

हाज जाक्तिसम्ब मध्या-द्रमार्वे जासाम निर्धातस्य जना छाहेद्रमाद्रमध्यि छह बहुनाः সর্বাধিক। ज्यानिष्ठीत बाग्रद्रम र्डि-CisOr-त विकास विविद्या द्रमास बाह्यः

Crop-+14H++6e = 2Cr++7H2O

এবং এর থেকে জানা বার  $K_2Cr_2O_7$ -র তুল্যান্কভার  $=\frac{294\cdot 22}{6}$   $=49\cdot 087$ 

স্তরাং 4.9037 গ্রাম  $K_2Cr_2O_7$  ওজন করে নিয়ে জল মিশিয়ে  $1600^\circ$  মি লি. আয়তন করলে প্রমাণ N/10 দ্বেগ পাওয়া বায়। প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$  দ্বেগ বায়া জন্মাণন (Titration using standard  $K_2Cr_2O_7$  (solution)

9, 46. কের্ছার আর্রার নির্ধারণ—পারম্যাপ্যানেট হারা অনুমাপনের সমর রোরাইড আরন বিহা ঘটার, কিন্তু ডাইকোমেট হারা অনুমাপনের সমর রোরাইড আরন বিহা ঘটার না। সেজনা Zimmermann-Reinhardt প্রকার ফোরাজন নেই। শুখু মার Fe(III) → Fe(II) কিনেটমের বিজারণ পোটেনসিরাজ কমাবার জন্য প্রবণে গাড় ফস্কোরিক অ্যাসিড মেশান হার (9, 35 পরিক্রেদ দেশ)। লছ্ ⊞₂SO₄ মাধ্যমে নিন্দলিখিত বিক্রিয়া হটেঃ

 $Cr_2O_7^2 - +6Fe^3 + +14H^+ = 2Cr^3 + +6Fe^2 + +7H_2O$ 

- विकास (क) श्रमाण K2C12O1 स्वण (N/10)
  - (4) Mohr ज्वरण Had (N/10):
  - (গ) ফসকোরিক আসিড
- ক্তিক— (শ) সোডিয়ার জাইফিলাইলঅ্যামিনসালকোনেট প্রবদ—0·19% জলীয় প্রবদ

প্রশালী—9 ট প্রাম মত বিশাল Mobs লবল সঠিকভাবে ওজন করে 250 বি: লি. মাণক-ক্লীতে নাও, 200 মি লি. 5% HeSQ4 মিশিরে দ্বীভূত করে, জল মিশিরে দাগ পর্যালত পূর্ণ করা। ভালভাবে মিশিরে 25 মি লি: আংশ ঐ প্রথম শংকু-ক্পৌতে নাও, 5 মি লি: গাঢ় কলফোরিক অ্যাসিড বেল করে, 2 কোটা স্কেক দ্রখা মিশিরে বা্রেট হতে প্রমাণ  $K_2C_1 + C_1$  দ্রখা বালা অন্মাণন কর। অভাবিশাল আলার পূর্বে দ্রখাণর রঙ্ক হর নীলাভ-সব্তে দ্রোক ধ্সার-কীল। অভাবিশাহত দ্রালোর বঙ্ক হর গাঢ় বেগন্নী।

and (3) Make say one act chest scare = 9.8 the say (3) watering  $K_0C_{2}O_{1}$  gay  $(N/_{10})$  constant = 94.50 far for

আনলা আৰি, 1 মি. লি: N/10 K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> == 0.065585 স্থান্ন Fe
ভাহলে 24:50 মি. লি. N/10 K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> == (24:50×0:06585) সান Fe
= 25 মি. লি. Mohr লবণ
ভাতএব 250 মি. লি. Mohr • লবণ == (24.50×0:005585×10)
গাম Fe

•• শতকরা হিসাব = 24·50×0·005885×10×100 = 18·96 গ্রাম Fe

9, 47. কেরিক আররন নির্বারণ— 12 গ্রাম মত ওজন করে ফেরিক আলাম,  $(NH_4)_2SO_4$  ·  $Fe_2(SO_4)_3$  ·  $24H_2O_7$  , 250 মি লি মাপকক্ষণীতে নাও, 5%  $H_2SO_4$  মিলিরে দ্রবীভূত কর এবং দাগ পর্যত পূর্ণ কর। ভালভাবে মিলিরে 10 মি লি অংশ ঐ দ্রবণ নাও, 10 মি লি 6(N) -HCI মেলাও, তারপর আগের মতই (305 প্টাদেখ)  $SnCl_2$  দারা বিকারিত করে, অর্বাগন্ট  $SnCl_2$ -কে  $H_2Cl_3$  দ্রবণ দারা জারিত করে, জলামিলিরে দ্রবণ 200 মি লি আয়তন করে, 5 মি লি গাঢ়  $H_3PO_4$  ও ডাই-ফিলাইলআ্যামিনসালফোনেট স্কেক দ্রবণ 4 ফোটা মিলিরে প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$  দারা অনুমাপন কর।

অত্যবিন্দৰতে গাঢ় বেগনে। রঙের প্রবণ পাওয়া বাবে। হিলাব ঃ ফেরাস আয়রনের মতই।

করা হর একই পদ্ধতিতে। কিছু পরিমাণ আকরিক আররন সঠিকভারে ওজন করে নিয়ে HCl (1:1) মিশিরে প্রবীভূত করা হয়। ভারপদ্ধ ছে'কে নিয়ে একটা নির্দেশ্য আরতনে রাখা হয়। ভার থেকে 10 মি জিল্ডাংশ নিয়ে একটা নির্দেশ্য আরতনে রাখা হয়। ভার থেকে 10 মি জিল্ডাংশ পিপেট খারা ছানাল্ডরিত করে উপরেম পদ্ধতি খারা  $K_2Cr_2O_T$  মিশিরে অনুমাপন করা হর। কেরাস ও কেরিক আররনের পরিমাশ জানতে হলে প্রথমে একটা অংশ নিয়ে সরাসরি Fe(II)-কে  $K_2Cr_2O_T$  দিয়ে অনুমাপন করা হর, তারপর খিতীর অংশ নিয়ে সরাসরি Fe(II)-কে  $K_2Cr_2O_T$  দিয়ে অনুমাপন করা হর, তারপর খিতীর অংশ নিয়ে  $SnCl_2$ — বিজারশ করে মোট আররনের পরিমাণ নির্মারণ করা হর। মোট আররনে হতে Fe(II)-র পরিমাণ বিরোগ করতে Fe(III)-র পরিমাণ জানা খার। 9, 48. ক্রোম-আররন আকরিকে (Chrome-iron ore) ক্রোমনান নির্মারণ— অতিরিক্ত  $Na_2O_2$  গলন খারা এই আকরিকের প্রবণ প্রস্তৃত করা হরঃ

গলন বিনার (fusion) পর পাতিত জল মিলিরে NasCiO4-কে প্রবীভূত করা হর এবং আম্মরন Fe (OH) ঃ হিসাবে অধ্যক্ষিপ্ত হয়ঃ

 $NaFeO_2+2H_2O = NaOH+Fe(OH)_3 \downarrow$ 

দ্রবশ কর্টিরে অবশিষ্ট পারঅক্সাইডকে বিষোজিত করা হয়। এখন জল মিশিরে লছা করে দ্রবণ ছেকে নেওয়া হয়,  $\mathbf{HCl}$  মিশিয়ে অ্যাসিডীর করে অতিরিক্ত পরিমাণ শ্রমাণ ফেরাস দ্রবণ মেপে নিয়ে যোগ করা হয়, তারপর প্রমাণ  $\mathbf{K_3Cr_3O_7}$  দ্রবণ দ্বারা অবশিষ্ট  $\mathbf{Fe}(\mathbf{II})$ -কে অনুমাপন করা হয়।

 $2K_{2}CrO_{4}+2HCl = K_{2}Cr_{2}O_{7}+H_{2}O+2KCl$   $K_{2}Cr_{2}O_{7}+6FeSO_{4}+H_{2}SO_{4} = Cr_{2}(SO_{4})_{8}+3Fe_{2}(SO_{4})_{8}+$  $K_{2}SO_{4}+7H_{2}O$ 

প্রশালী—সঠিকভাবে 0.2 গ্রাম আকরিক ওজন করে নাও, 30 মি লি নিকেল মুচিতে রেখে 3-4 গ্রাম  $Na_2O_2$  মেশাও। ছোট একটা কাচ দণ্ড ঘারা মিশিরে ছাঁকন কাগজের ট্করো ঘারা কাচ দণ্ড মুছে নাও এবং ঐ কাগজ ট্করো নিকেল মুচিতে রাখ। আরও 1 গ্রাম  $Na_2O_2$  মুচিতে ঢাল তারপর ঢাক্না ঢাকা দিয়ে সাবধানে ধীরে ধীরে উত্তপ্ত কর এবং মিশ্রণ 10 মিনিট কাল গলিত অবস্থার রাখ। মুচি ঠাণ্ডা করে প্নরায় 4 গ্রাম মত  $Na_2O_2$  মিশিরে উত্তপ্ত কর। এরপর মুচি ঠাণ্ডা করে 500 মি লি বাঁকারে রাখ এবং পাতিত জল দিরে ভালভাবে ধ্রে নাও। এখন দ্বণ ক্টিরে অতিরিক্ত  $Na_2O_2$  বিবোজিত কর, ঠাণ্ডা কর, তারপর দ্বণ ছেকে নাও। 6.8 (N)  $H_2SO_4$  মিশিরে অ্যাসিডীয় কর, প্রয়োজন হলে বান্দীভবন করে আয়তন কমাও, তারপর মাহিকভাবে 250 মি লি মাপকক্ষ্ণীতে নিরে দাগ পর্যাত জল মিশিরে পূর্ণ কর।

ভালভাবে মিশিরে 25 মি লি অংশ পিপেট দারা স্থানাশ্ডরিত কর, 25 মি লি 2(N)- $H_2SO_4$  ও 30—35 মি লি প্রমাণ Mohr লবণের দ্রবণ  $(N/_{10})$  মেশাও, ভারপর 5 মি লি গাঢ়  $H_2PO_4$  এবং 4 ফোটা ডাই-ফিনাইলআ্যামিনসালফোনেট স্কেড দ্রবণ মেশাও। এখন বার্রেট হতে প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$  দ্রবণ মিশিরে অনুমাপন কর।

1 রি. জি. (N)- $Fe^{2+} = 1$  মি. জি. (N)- $K_2Cr_2O_7 = 0.01784$  গ্রাম Cr.

অক্ষর করে, জন্ম বিরিয়াম নির্বারণ করার জন্য ক্লেমেট হিসাবে ত্র্যাক্ত করা হয়। মতে

H2Cr2O1-एक जांजांत्रक श्रमाण Mohr न्यून मिणिएत जन्माशन कृता इत्र ।

2 PbCrO<sub>4</sub>+2H+ 
$$\rightleftharpoons$$
 2Pb<sup>2</sup>++Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub><sup>2</sup>-+H<sub>2</sub>O  
2BaCrO<sub>4</sub>+2H+  $\rightleftharpoons$  2Ba<sup>2</sup>++Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub><sup>2</sup>-+H<sub>2</sub>O

खादबाधिन बिंड (Iodimetry) अन् खादबाधाईखिनेड (Iodometry)

9, 49. জালোচনা—Vogel-র সংজ্ঞা অনুসারে আয়োডিনমিতি (iodimetry) বলতে বোঝার সরাসরি প্রমাণ আয়োডিন দ্বণ দারা অনুমাপন এবং আয়োডাইডমিতি (iodometry) বলতে বোঝার রাসায়নিক বিভিন্ন জনিত মুক্ত বিব্

$$I_2+2e \rightleftharpoons 2I^-, E_0 = +0.53$$
 ভোল্ট

এই অর্থ সেল বিক্রিয়া ঘটে থাকে অনুমাপনের শেষের দিকে বখন আরোভাইড আয়ন গাঢ়ছ খুব কম থাকে।
কিন্তু সমস্ত আয়োডিনমিতি ও আয়োডাইডমিতি বিক্রিয়য় অতিরিক্ত
আয়োডাইড আয়ন দ্রবণে থাকে, এবং গ্রি-আয়োডাইড (tri-iodide)
আয়ন গঠিত হয়ঃ

$$I_2+I^- \rightleftharpoons I_3^-$$
(দ্ৰবণ)

স্বতরাং অর্ধসেল (half-cell) বিক্লিয়া ভালভাবে বোঝাতে গেলে লিখতে হয়ঃ

$$I_s = +2c \implies 3I - , E_0 = +0.53$$
 ভোল্ট

এখন প্রমাণ পোটেনসিয়ালের মান থেকে বোঝা বাচ্ছে বে  $I_2$  অথবা  $I_3$  — আয়ন উভরে ক্ষীণ জারক দ্বা এবং এদের জারণ-ক্ষমতা  $KMnO_4$ ,  $K_2Cr_2O_7$ ,  $Ce(SO_4)_2$ , ইত্যাদি থেকে কম।

অনুমাপন কালে বিভিন্না হয়:

$$I_8 - +2S_2O_3^2 - = 3I - +S_4O_6^2 -$$

কিন্তু জটিলতা কমাবার জন্য আমরা লিখে থাকিঃ

$$I_2 + 2S_2O_8^2 - = 2I - + S_4O_6^2 -$$

 $SnCl_2$ ,  $Na_2S_2O_3$ ,  $H_2SO_3$ ,  $H_2S$ , ইত্যাদি তীর বিজ্ঞারক দ্রবন  $I_2$ -র সাথে সাধারণ উক্তার দ্রুত রাসায়নিক বিক্রিয়া সম্পূর্ণ করে,

আর্হিসভার প্রকাশ এর শাহতক্রম এটে বা।

 $Sn^{2+}+I_{2} \implies Sn^{4+}+2I^{-}$   $2S_{2}O_{3}^{2-}+I_{2} \implies S_{4}O_{3}^{2-}+2I^{-}$  $H_{2}S+I_{2} \implies S\downarrow+2I^{-}+2H^{+}$ 

ক্ষীণ বিজ্ঞারক দ্রবণ হলে {As(III), Sb(III), Fe(CN) 64-} রাসার্রানক বিভিন্না সম্পূর্ণ হর কেবলমাত্র প্রশম দ্রবণে অথবা ক্ষীণ আ্যাসিডীয় দ্রবণে। এই অবস্থার বিজ্ঞারক দ্রবের বিজ্ঞারণ—সোটেনসিরাল সব থেকে কম থাকে অর্থাং তালের বিজ্ঞারণ—কমতা সব থেকে কেশী হরঃ

 $H_8AsO_8+I_2+H_2O \Rightarrow H_8AsO_4+2I^-+2H^+$ 

যথোপযুক্ত pH নিম্ননূগ করে  $H_0A_0O_0$ -কে  $I_2$  খারা অনুমাপন করা যাম, আবাম  $H_0A_0O_0$ -কে আয়োডাইডমিডি খারা অনুমাপন করা সম্ভব।

ষধন তাঁর জারক দূবণ ( $KMnO_4$ ,  $K_2Cn_2O_7$ ,  $Ce(8O_4)_2$ , ইত্যাদি) প্রশম অথবা প্র্যাসিডাঁর অবস্থার অতিরিক্ত আরোডাইড আরনের সাথে বিভিন্না ঘটার, তখন আরোডাইড আরন বিজ্ঞারক দূব হিসাবে বিভিন্না করে এবং জারক দ্রব মাত্রিকভাবে বিজ্ঞারিত হয়। স্ক্তরাং আরোডাইড হতে দ্রবণে মাত্রিকভাবে  $I_2$  মৃক্ত হয় এবং এই মৃক্ত  $I_2$  কোন প্রমাণ বিজ্ঞারক দূবণ ( $Na_2S_2O_3$ ) দ্বারা অনুমাপন করা হয়। কতকগ্রনি জারক দ্রবের সাথে আরোডাইড আরনের বিভিন্না সমাকৈরণ নীচে দেওরা হল:

 $Cr_2O_7^{2+}+14H^++6I^- \rightleftharpoons 2Cr^{3+}+3I_2+7H_2O$  $2MnO_4^-+16H^++10I^- \rightleftharpoons 2Mn^{2+}+5I_2+8H_2O$ 

 $2Ce^{4}++2I- \rightleftharpoons 2Ce^{8}++I_{2}$ 

 $2Cu^2++4I- \rightleftharpoons 2CuI+I_2$ 

দ্বণের pH বখন<8 থাকে, তখন  $I_2 \rightarrow I^-$  সিস্টেমের বিজ্ঞারণ পোটেন- সিরাল pH-নির্ভার নয় ; কিন্তু দ্বণের pH>8 হলে  $I_2$ -র সাথে  $OH^-$  আয়নের বিভিয়া ঘটেঃ

 $I_2+2OH^- \rightleftharpoons I^-+IO^-+H_2O$  $SIO^- \rightleftharpoons IO_2^-+2I^-$ 

9, 50. স্কুক ও অক্তবিন্দ্ৰ— আরোভাইডমিতি অনুমাণনে স্টার্চ প্রবণ (starch solution) স্কুক হিসাবে ব্যবহার করা হয়। আরোভাইডের উপস্থিতিত স্টার্চ আরোভিনের সাথে গাঢ় নীল জটিল বেল তৈরী করে। প্রবণে যথন আয়োভিন গাঢ়ত করে পিরে ই × 10-5 26 হয়, তথনও এই

ক্ষীল নাভ দুনিউ গোচনে থাকে। ব্যক্তর সায়ের ও প্রবংগর সায়ের আমুর্য তালার ক্ষার্থন সায়ের ক্ষার্থন ক্যার্থন ক্ষার্থন ক্ষার্য ক্ষার্থন ক্য

(ক) ঠান্ডা জলে স্টার্চ অন্তবণীয়; (খ) জলীয় দ্রবণ অন্থায়ী; (গ) আয়োডিনের সাথে স্টার্চ জলে অন্তবণীয় জটিল বোগ উৎপন্ন করে। সেজন্য অন্থাপন কালে আয়োডিনের বাদামী-হল্মদ রঙ ফিকে হরে এলে পর অন্তবিন্দরে কিছু আগে স্টার্চ দ্রবণ যোগ করা হর। (খ) দ্রবণ খ্র লক্ষ্ হলে অন্তবিন্দরেত রঙের পরিবর্তন খ্র স্পন্ট হয় না।

এই সব কারণে অনেকে সোডিরাম স্টার্চ গ্লাইকোলেট-কে (sodium starch glycollate) স্কুক হিসাবে ব্যবহারের জন্য অনুমোদন করেন। এই স্কুকের ক্ষেত্রে ঐসব অস্ক্রিধার সম্মুখীন হতে হর না। এই উভর ক্ষেত্রেই অস্ত্রবিন্দুতে রঙের পরিবর্তন হর গাঢ় নীল হতে বর্ণহীন।

কিছ্ অনুমাপনে স্টার্চের পরিবর্তে CCL অথবা CHCle দ্রাক্ষ দ্রবণে যোগ করা হয়। মৃক্ত আরোডিন ঐ দ্রাবকে দ্রবীভূত হরে অমিশ্রিত (immiscible) রঙ্গীন স্তর উৎপাব করে। অক্তবিন্দর্তে অমিশ্রিত দ্রাবক স্তরটি বর্গহান হয়।

- 9, 51. দ্টার্চ দ্রবণ প্রদত্তি—কিছ্ম স্টার্চ পাউডার (1 গ্রাম) নিয়ে প্রথমে গরম জল মিশিয়ে লেই (paste) তৈরী করা হয়, তারপর ফ্টেন্ড জলে (100 মি.লি.) নাড়তে নাড়তে মেশান হয়। এক মিনিট ফ্টিয়ে ঠাডা করা হয়। প্রতিদিন টাট্কা দ্রবণ তৈরী করে নেওয়া বিধেয়।
- 9, 52 অনুমাপনে বিশ্ব:—আরোডিনমিতি বা আরোডাইডিমিতি অন্মাপনে দ্ই ধরণের শ্রম হতে পারে: (ক) আরোডিন উনারী হওয়ার
  ফলে ফলাফল মান কম হবে; (খ) আরোডাইডের অ্যাসিডীর দ্রবণ বার্রের
  অক্সিজেন নারা জারিত হয়:

 $4I-+O_2+4H+ \Rightarrow 2I_2+2H_2O$  অবশ্য দ্রবণে অতিরিক্ত আয়োডাইড আয়নের উপস্থিতিতে ত্রি-আয়োডাইড  $(I_8-)$  আয়ন উৎপার হয় এবং শ্রমমাত্রা কম হয়। শংকু-ক্পীতে ঠাণ্ডা দূরণ নিয়ে অনুমাপন বিধেয়। আয়োডাইড বোগা কয়ায় পরে কিছু  $N_2HCO_3$  দূরণ মেশালে শংকু-ক্পী বায়্মুক হয় এবং (খ) জনিত শ্রমমাত্রা

9, 53 ক্রেডিয়ার বারোনারকেট দ্রব প্রস্কৃতি সোডিয়াম থায়োনারকেট মান্ত সিন্ত তিন কর্ম অবস্থায় বারারে পাওয়া বার। কিস্তু উদত্যাগী (efflorescent) হওয়ার জন্ম ইহার ফরম্লা ওজনে তারতমা হয়। সেজনা সঠিক পরিমাণ ওজন করে নেওয়া বায় না এবং সোডিয়াম থায়োনালফেটকে প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে গণ্য করা হয় না।

$$2S_2O_6^2--2e = S_4O_6^2-$$

এই সমীকরণ অনুসারে সোডিয়াম থায়োসালফেটের তুল্যাংকভার = 948·19। 6·2 গ্রাম বিশ্বন্ধ সোডিয়াম থায়োসালফেট এক লিটার জলে দ্রবীভূত করলে মোটাম্বিট  $N/_{10}$  দ্রবণ পাওয়া য়ায়। তারপর প্রমাণ দ্রবণের সাথে অনুমাপন শারা সোডিয়াম থায়োসালফেট দ্রবণ প্রমিত করা হয়।

9, 54. দ্রবণ স্থায়ীয়—থারোসালফেটের জলীয় দ্রবণ বেশীক্ষণ স্থায়ী হয় না। তবে পরিবাহিতা জল (Conductivity water) মিশিরে দ্রবীভূত করলে অনেকদিন স্থায়ী হয়, সাধারণ পাতিত জলে  $CO_2$  দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে, এবং থারোসালফেটের বিষোজনে সহায়তা করেঃ

 $S_2O_3^2-+H^+ = HSO_3^-+S\downarrow$ 

তাছাড়াও উচ্জবল আলোক ও ব্যাক্টোরিয়া জনিত বিযোজন ঘটে। এই সব কারণে প্রতিদিন ছেকে নিয়ে দ্রবণ প্রমিত করে নেওয়া উচিত। দ্রবণের স্থায়ীত্ব বৃদ্ধির জন্য অনেকে কিছু বিশেষ বিকারক মেশান অনুমোদন করেন। যেমন, 3 ফোটা CHCl<sub>8</sub> অথবা 10 মি.প্রা. HgI প্রতি লিটার থায়োসালফেট দ্রবণে মেশালে দ্রবণিটর স্থায়ীত্ব বৃদ্ধি পায়।

- 9, 55. शासामानदक प्रवन श्रीमञ्करण ..
- (1) পটাসিরাম ভাইক্রোমেট সহবোগে—আগেই উল্লেখ করা হরেছে (313 প্রতা দেখ)  $K_2Cr_2O_7$  অতি বিশা্দ অবস্থার বাজারে পাওরা বার এবং  $K_2Cr_2O_7$ -কে প্রাথমিক প্রমাণ দ্রুব হিসাবে ব্যবহার করা হর।

আ্যাসিডীর দূবণে  $K_2C_{12}O_7$  বখন KI দারা বিজ্ঞারিত হয়, তখন ভল্যান্ক পরিমাণ  $I_2$  মুক্ত হয়ঃ

 $Cr_2O_7^2-+61-+14H^+=2Cr_1^2+31_2+7H_2O$ 

এই বিভিন্ন সম্পূর্ণ হতে কিছু, সমর লাগে। তাছাড়া Cre+ আরনের উপস্থিতিতে HI সহজে বারুদ্ভিত অক্সিজেন বারা জারিত হর। সেজন্য KI त्यान कतात आरंग किन्द्र NaHCOs त्यान करत भरकू-क्ली इरङ ৰায় তাড়িয়ে দেওয়া হয় এবং CO2-র উপস্থিতিতে অনুমাপন করা হয়। KI বোগ করে অত্থকারে ঢাকা দিয়ে 5 মিনিট রাখলেই বিক্রিয়া সম্পূর্ণ হয়। প্রশালী-একটি 500 মি.লি. শংকু-ক্পীতে 100 মি.লি. টাট্কা তৈরী 2% NaHCO3 দুবৰ নাও, তার মধ্যে 2.5 গ্রাম মত বিশহদ KI মিশিয়ে দ্রবীভত কর। এখন 12 মি. লি. 6(N)-HCl নাডতে নাডতে যোগ কর. ভারপর 25 মি. লি. প্রমাণ K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub> দূবণ (N/10) পিপেট স্বারা বোগ কর। ক্পীর গায়ে  $K_2Cr_2O_7$  দূবণ লেগে গেলে জল দিরে ধ্রে ম্ল দ্রবণের সাথে মিশিরে দাও। শংকু-কুপৌর মুখে ঘড়ি কাচ ঢাকা দাও, ভালভাবে দ্রবণ মেশাও এবং অধ্যকারে 5 মিনিট রাখ। ছডি কাচ क्ल मिरत रहत नाउ এवर स्थाता क्ल के क्लीत मस्य नाउ। क्ल মিশিরে দুবণের আয়তন <sup>300</sup> মি. লি. কর। এখন ব্যারেট হতে প্রমাণ সোডিরাম থায়োসালফেট দ্রবণ  $(N/_{10})$  যোগ করে মৃক্ত  $I_2$  অনুমাপন কর। বখন বেশীর ভাগ  ${f I_2}$  বিজ্ঞারিত হয়ে যাবে. তখন দ্রবণের রঙ হবে ফিকে इनाम-जन्म । এই সময় म्होर्च प्रवण (१ मि. नि.) स्माप्त, श्राह्मका राम কুপীর ভিতর চারিধার জল দ্বারা ধুরে নাও, তারপর গাঢ় নীলাভ বেগুনী দ্রবণ আরও থায়োসালফেট দ্রবণ মিশিয়ে অনুমাপন কর। অন্তবিদ্দতে দ্রবণের রঙের পরিবর্তান হবে সব্জোভ-নীল হতে ফিকে সব্জে। ব্যরেট পাঠ নিয়ে থায়োসালফেট দ্রবণের মাত্রা নির্ণয় কর।

1 ਜਿ. ਗਿ.  $(N) Na_2S_2O_3 \equiv 0.04904$  ਗੁਸ  $K_2Cr_2O_7$ 

(2) প্রমাণ আয়েডিন দূবণ সহকোগে—আয়োডিন দূবণ আর্সেনিয়াস অক্স সাইড দ্বারা প্রমিত করে নেওয়ার পর থায়োসালফেট দূবণ প্রমিতকরণে ব্যবহার করা যায়। অনুমাপন প্রণালী উপরের (1) নং প্রণালীর মতই।

(3) পটাসিয়াম পারম্যাগানেট সহযোগে—KI-র অ্যাসিডীয় দ্রবণে KMnO4 দ্রবণ মেশালে নিন্দালিখিত বিক্রিয়া ঘটেঃ

 $2MnO_4^- + 10I^- + 16H^+ \rightleftharpoons 2Mn^2 + +5I_2 + 8H_2O$ 

এই প্রণালীতে থায়োসালফেট অন্মাপন অন্মোদনযোগ্য নয়, তবে প্রদন্ত প্রণালী অন্সারে বথাবথভাবে অন্মাপন করলে মোটাম্টি বিশ্বাসবোগ্য ফল পাওয়া ঘায়।

প্রশালী—500 মি. লি. শংকু-ক্পীতে 50 মি. লি. 12% KI দূবল নাও, প্র মি. লি. গাঢ় HCl এবং 25 মি. লি. প্রমাণ KMnO4 দূবল (N/10) মেশাও। শংকু-ক্পীর মূখ ঢাকা দিয়ে 10 মিনিট অন্ধকারে রাখ। তারপর

ব্যুরেট হতে বধারীতি (1) নং প্রণালীর মতই থারোসালফেট প্রবণ মিলিরে স্টার্চ স্টেক ব্যবহার করে অনুমাপন শেব কর। প্রমনাত্রা কমাবার জন্য মাপাহীন অনুমাপন কর (অর্থাং 25 মি.লি. KMnO. দুবণের পরিবর্তে শূর্ম জল মিলিরে অনুমাপন)। প্রথমবারের ব্যুরেট পাঠ হতে মাপাহীন অনুমাপনের ব্যুরেট পাঠ বাদ দিতে হবে।

9, 56. N/10-জারোভিন দ্রবণ প্রকৃতি—প্রথমে 25 গ্রাম বিশ্বেজ KI নিরে 30 মি. লি. জলে দ্রবীভূত কর। তারপুর বিশ্বেজ আয়োভিন 12.7 গ্রাম সাধারণ তুলার ওজন করে নিরে ঐ KI দ্রবণে নাড়া দিতে দিতে দ্রবীভূত কর। সম্পূর্ণের্পে দ্রবীভূত, হরে গেলে পর জল মিশিয়ে দ্রবণের আয়তন এক লিটার কর। এইভাবে আয়োডিন দ্রবণ তৈরী করে অন্থকারে ভাল কাচের ছিপি ব্রস্ত বোতলে রেখে দিলে অনেক্দিন স্থায়ী হয়।

অতিরিক্ত আয়োডাইডের উপস্থিতিতে প্রমাণ আয়োডেট দূবণ প্রস্তৃত করে আয়োডিন দূবণের পরিবর্তে ব্যবহার করা যায় ঃ

$$IO_8 - +5I - +6H + \implies 3I_9 + 3H_9O$$

- 9, 57. আয়োডিন দ্ৰব্ প্ৰমিতকর্ণ
- (1) **থান্নোলাকেট সহযোগে**—প্রমাণ থান্নোসালফেট দ্রবণ দারা প্রমিত করা বার (321 প্রষ্ঠা দেখ)।

$$2S_2O_3^{2-}+I_2 \implies S_4O_6^{2-}+2I^{-}$$

(2) **জার্লেনিয়াস অক্সাইড সহবোগে**—সোডিয়াম বাইকার্বনেট দারা সম্প্র দ্বলে আয়োডিন আর্সেনিয়াস অক্সাইডকে মান্রিকভাবে জারিত করে:

$$H_8AsO_8+I_2+H_2O \implies H_8AsO_4+2H^++2I^-$$

অনুমাপনের সময় দ্রবণের pH 4 এবং 10.6 মধ্যে থাকা উচিত। pH>10.6 হলে আরোডিন  $OH^-$ -র সাথে বিজিয়া ঘটিরে হাইপো আরোডাইট এবং আরোডেট উৎপন্ন করে। উপবৃক্ত বাফার দূবণ (বোরাক্স-বোরিক জ্যাসিড pH 6.2;  $Na_2HPO_4$ — $NaH_2PO_4$  দূবণ pH 7) বোগাকরে দ্রবণের pH ঠিক রাখার জনেকে অনুমোদন করেন।

প্রশালী—অতি বিশূরে অবস্থার  $A_{52}O_8$  বাজারে পাওরা বার । 0.2 গ্রাম  $A_{54}O_8$  সঠিকভাবে ওজন করে নিরে 10 মি লি. 2(N)- $N_8OH$  দূবণে দ্ববী ভূত কর । গ্রম কর । একই আরতনের 2(N)- $H_2SO_4$  মিলিরে প্রশমিত

কর (লিটমাস কাগজ)। 5-6 গ্রাম NaHCO<sub>8</sub> মিশিরে দ্রবণ সম্পৃত্ত কর। প্র কি. লি. স্টার্চ দ্রবণ মিশিরে ব্যুরেট হতে আরোডিন দ্বারা অনুমাপন কর। অন্তবিন্দর্ভে দ্রবণ গাঢ় নীল হবে। প্রয়োজন হলে আরও NaHCO<sub>3</sub> মিশিরে পর্নরার আরোডিন দ্বারা অনুমাপন কর যতক্ষণ পর্যন্ত না দ্রবণে নীল রঙ কিছ্কেণ স্থারী হর।

# আরোডিনমিতি ও আয়োডাইডমিতির সাহায্যে বিভিন্ন অনুমাপনঃ

9, 58. কপার নির্ধারণ—Cu(II) আয়োডাইডকে জারিত করে এবং নিজে বিজারিত হয়ে অন্ত্রণীয় কিউপ্রাস আয়োডাইড CuI অধ্যক্ষেপণ ঘটায়ঃ  $2Cu^2++4I^- \rightleftharpoons 2CuI \downarrow +I_2$ 

ক্ষীণ অ্যাসিডীর দ্বণে এই অন্মাপন করা উচিত। ঘদি অ্যাসিড গাঢ়ত্ব বেশী হয়, তাহলে Cu(II) অনুঘটকের উপস্থিতিতে আয়োডাইড সহজে বায়্বিস্থত অক্সিজেন দ্বারা জারিত হয় এবং CuI-র দ্রবণীয়তা বৃদ্ধি পায়। আবার দ্রবণ অ্যাসিডীয় না হলে বিক্রিয়া খ্ব ধীর হয়। বিক্রিয়য় মর্ভ আয়োডিন স্টার্চ সহযোগে থায়োসালফেট দ্বারা অনুমাপন করা হয়। CuI অধঃক্ষেপ আয়োডিন শোষণ (adsorb) করে। কিন্তু যদি অন্তবিন্দ্রের কিছু আগে থায়োসায়ানেট যোগ করা হয়, তাহলে CuI অধঃক্ষেপ আয়োভিনকে মর্ভ করে থায়োসায়ানেট শোষণ করে। তাছাড়া CuCNS-র দ্রবণীয়তা CuI থেকে কম। সেজন্য অন্তবিন্দ্র খ্ব স্পন্ট হয়।

# विकाबक-(क) KI

i,

- (4) NH4CNS
- (গ) প্রমাণ থারোসালফেট দূবণ  $(N/_{10})$
- স্কে— (ঘ) স্টার্চ দূবণ (1%)

প্রশালী—25 মি. লি. কপার দ্রবণ  $\{0\cdot 1 - 0\cdot 3 \text{ গ্রাম } Cu(II)\}$  250 মি. লি. শংকু-ক্পীতে নাও,  $NH_4OH$  মিশিরে প্রশমিত কর। লঘ্  $CH_8COOH$  মিশিরে সামান্য অ্যাসিডীয়  $(pH \sim 3)$  কর, অধ্যক্ষেপণ হয়ে থাকলে তা দ্রবীভূত কর। 3 গ্রাম KI মেশাও ও ম্ব  $I_2$  ব্যুরেট হতে থারোসালফেট দ্রায়া অন্মাপন কর। অন্তবিন্দ্রে কিছ্ আগে 2 গ্রাম  $NH_4CNS$  এবং 2 মি. লি. স্টার্চ দ্রবণ মেশাও। অন্তবিন্দ্রেত দ্রবণ বর্ণহীন হয়।

বিশাকারী আরন—বেসব আরন Cu(II) অথবা Cu(I)-র সাথে বিভিন্না ঘটার অথবা আরোডাইডকে জারিত করে, তারা কপার অনুমাপনে বিশা ঘটার As(V), Sb(V), Fe(III),  $NO_2$ -, ইত্যাদি। অনুমাপনের সমর

আন্দোলিরাম বাইম্বরোরাইড  $NH_4HF_2$  মেলালে দ্বাধরনের কাল হর—
(1) Fo (III) -র জালৈ বৌগ উৎপার করে দ্বলে Fe (III) জানত বিষয় অপসায়িত করে। অবশ্য সামান্য পরিমাণ Fe (III) থাকলে এটা সম্ভব।
(৪) বাফার দ্বণের মত কাল করে এবং দ্বণের  $pH \sim 3$  বজার রাখে। এই  $pH \sim 3$  দ্বণে As (V) এবং Sb (V) আরোডাইডকে জারিত করতে পারে না। দ্বশে নাইয়াইট থাকলে ইউরিয়া মিশিরে বিযোজিত করা হর।

#### रिनाव :

ব্ৰুৱ ৷

 $2CuSO_4 = I_2 = 2Na_2S_2O_8$ 

- :. 1 fa. fer.  $N/_{10}$ - $Na_2S_2O_3 = 0.006354$  and Cu
- 9, 59. ব্লিচিং পাউভার হতে প্রাপ্তিযোগ্য (available) ক্লোরিনের পরিমাণ নির্মারশ নাজারে প্রাপ্ত ব্লিচিং পাউভার প্রকৃতপক্ষে ক্যালসিয়াম হাইপোক্লোরাইট  $Ca(OCl)_2$  এবং ক্ষারকীয় ক্লোরাইডের  $CaCl_2$   $Ca(OH)_2$   $H_2O$  সংমিশ্রণ। এই ব্লিচিং পাউভার দ্রবণে অ্যাসিড যোগ কর্লে ক্লোরিন মূত্ত হয় এবং এই মূত্ত  $Cl_2$ -কে প্রাপ্তিযোগ্য ক্লোরিন বলা হয়।

 $Ca (OCl)_2+4HCl = CaCl_2+2Cl_2+2H_2O$ 

এখন রিচিং পাউডারের অ্যাসেটিক অ্যাসিড দ্রবণে KI যোগ করলে মাত্রিক-ভাবে  $I_2$  মৃত্ত হয় এবং প্রমাণ থায়োসালফেট দূবণ দ্বারা মৃত্ত  $I_2$  অনুমাপন করা হয়।

 $4KI+2Cl_2 \rightleftharpoons 4KCl+2I_2$ 

প্রশালী—2.5 গ্রাম ব্রিচিং পাউডার সঠিকভাবে ওজন করে একটা পরিজ্ঞার কাচের খল-ন্ডিতে নাও, সামান্য জল মিশিরে ঘষে মস্শ লেই (smooth paste) তৈরী কর। আরও জল মিশিরে একট্ অপেক্ষা কর, তারপর উপরের ঘোলাটে দ্রবণ 250 মি লি. মাপক-ক্পীতে মাগ্রিকভাবে ছানান্তরিত কর। এইভাবে বারংবার জল মিশিরে ঘষে বি্চিং পাউডার দ্রবণ তৈরী করে মাগ্রিকভাবে মাপক-ক্পীতে ছানান্তরিত কর। তারপর জল মিশিরে দাগ পর্যন্ত পূর্ণ কর। এখন ভালভাবে মিশিরে 25 মি লি. অংশ পিপেট ছারা 250 মি লি. আংকু ক্পীতে লাও, 2 গ্রাম KI এবং 10 মি লি. গাড় CH3COOH ফ্রেলাও। মৃত্ত বিত্র প্রমাণ থারোনালকেট ছারা অন্মাপন

#### रियाद :

মনে কর, (1) ব্রিচিং পাউডার ওজন করে নেওরা হরেছে 2.52 প্রাম। এবং (2) একবার অনুমাপনে থারোসালফেট লেগেছে = 10 মি লি,  $Na_2S_2O_3$  প্রবণ (N/10)

এখন ব্লিচিং পাউভার দ্রবেশের তুল্যাব্কমান্তা $=rac{10 imes^{N}/p_{0}}{25}=rac{1}{50}$  N

**■ N/50 আয়োডিন** 

2KI+Cl<sub>2</sub> = 2KCl+I<sub>2</sub> 35.5 127

অতএব  $N/_{50}$  আয়োডিন  $\equiv N/_{50}$  ক্লোরন

 $=rac{35\cdot5}{50 imes4}$  গ্রাম/250 মি. লি. ক্রোরিন

এখন 2.52 গ্রাম ব্লিচিং পাউডারে আছে  $\frac{35\cdot 5}{50\times 4}$  গ্রাম  $\text{Cl}_2$ 

অতএব 100 গ্রাম ব্লিচিং পাউডারে আছে =  $\frac{35 \cdot 5 \times 100}{50 \times 4 \times 2 \cdot 52}$  গ্রাম  $Cl_2$ 

= 7.042 21N Cl2

অতএব ব্লিচিং পাউডারে Cl2 আছে 7<sup>·042</sup>%

9, 60. বেরিয়াম নির্ধারণ ক্ষীণ অ্যাসিডীয় দূবণ  $(pH\ 4.6)$  হতে অ্যামোনিয়াম ক্রোমেটের সাহায্যে  $BaCrO_4$  অধ্যক্ষিপ্ত হয়:

 $BaCl_2 + (NH_4)_2CrO_4 = BaCrO_4 \downarrow +2NH_4Cl$ 

এইভাবে Ca, Mg ও Sr হতে Ba-কে পৃথক করা হয়। Sr হতে পৃথক করার সময় দ্বার অধ্যক্ষেপণ (double precipitation) প্রয়েজন। BaCrO4 অধ্যক্ষেপ ছে কৈ নিয়ে লঘ্ HCl-এ দ্রবীভূত করা হয় এবং KI-র সাথে বিক্রিয়া ঘটিকে মৃত্ত I2 প্রমাণ থায়োসালফেট দুবণ স্বারা অনুমাপন করা হয়।

প্রবাদনী—0·3—0·5 গ্রাম মত Ba সংবাদত 200 মি. দি. প্রশম দ্বণ নাও, গরম কর, 1 মি. দি, অ্যামোনিয়াম স্ম্যাসিটেট দ্রবণ (30%) এবং 5 মি. দি.

জ্যামোনিয়াম ফ্রোমেট প্রবণ (10%) নাড়তে নাড়তে মেশাও। এক ঘণ্টা অপেকা কর। এনং Sintered bed মুচি দারা অথবা Whatman No. 40 ছাকন কাগজ দারা ছাক। প্রবণে যদি Ca অথবা Mg থাকে, তাহলে জলের মধ্যে করেক ফোটা ক্রোমেট প্রবণ মিশিরে ঐ জল দিরে অথংক্ষেপ খ্রের নাও বতকণ পর্যত না অথংক্ষেপ Ca, Mg মুক্ত হচ্ছে। তারপর করেকবার গরম জল দিরে খ্রের ক্রোমেট মুক্ত কর (AgNO<sub>3</sub> পরীকা)। এখন 250 মি. লি. শংকু-ক্পীতে অথংক্ষেপ মাত্রিকভাবে ছানান্তরিত কর, লাল্ব HCl(1:1) মিশিরের প্রবীভূত কর, 25 মি. লি. 10% KI প্রবণ বোগ কর। 5 মিনিট অন্থকারে রেখে মুক্ত বি, থারা থারোসালফেট প্রবণ দারা অনুমাপন কর।

शिमाव:

$$2BaCrO_4+4H^++4Cl^- = 2 BaCl_2 +H_2Cr_2O_7+H_2O$$
  
 $H_2Cr_2O_7+12H^++6l^- = 2Cr^3++3l_2+7H_2O$ 

অতএব, Ba=3I

जबदा 1 जि. लि. (N) -Na<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>3</sub>  $\equiv$  0.04579 श्राम Ba

मण्डेंचाः একইভাবে PbCrO₄ অধঃক্ষেপণ করে পৃথক করার পর আয়ো-ভাইডমিতি অনুমার্পন দারা লেড নিধারণ করা হয়।

9, 61. হাইন্ডোজেন সালফাইড এবং অন্যান্য সালফাইড নির্বারণ—লঘ্ন অ্যাসিডীয় দ্বণে নিন্দালিখিত বিভিয়া মাত্রিকভাবে সম্পূর্ণ হয়ঃ

$$H_2S+I_2 = 2I^-+S\downarrow +2H^+$$

ভাল ফল পৈতে হলে সালফাইড লবণের দূবণ লঘ্ন (<0.04%) থাকা বাছনীয়। যদি  $H_2S$  গ্যাস নির্ধারণ করতে হয় তাহলে  $H_2S$  গ্যাস প্রমাণ আরোজিন দূবণের ভিতর দিরে চালিত করে নেওয়া হয়। সালফাইড লবণ যদি কেবলমাত্র অ্যাসিডে দূবণীয় হয়, তাহলে প্রথমে অতিরিক্ত প্রমাণ  $I_2$  দূবণ মেশানর পর দূবণ আ্যাসিডীয় করতে হয়, তারপর অবশিষ্ট  $I_2$  থায়োসালফেট দূবণ ঘারা অনুমাপন করা হয়। যদি জলে দূবণীয় সালফাইড লবণ হয়, তাহলে অ্যাসিডীয় প্রমাণ  $I_2$  দূবণে ফোটা ফোটা ঐ জলীয় দূবণ নাড়তে নাড়তে মেশান হয়, তারপর অবশিষ্ট  $I_2$  থায়োসালফেট দূবণ ঘারা জনুমাপন করা হয়।

1 fa for N/10 I2 = 0.001705 21N H2S

বিষয়কারী আর্মন সালফাইট ও থারোসালকেট বিষয় ঘটায়। এই অবস্থার সালফাইডকে  $Z_{\rm LS}$  হিসাবে পৃথক করে নিয়ে অনুমাপন করা হয়।  $Z_{\rm LS}$  অনুমাপন শংকু-ক্পীতে  $Z_{\rm LS}$  অধ্যক্ষেপ (ছাঁকন কাগজ সহ) নাও, অতিরিক্ত প্রমাণ  $I_2$  দুবণ মেপে নিয়ে মেশাও, 20 মি. লি. 4(N)-HCl বোগ কর। ভালভাবে ঝাঁকাওঁ কিছু সালফাইড দলা বে'যে থাকলে কাচদণ্ড ঘারা ভেশেগ দাও। বিক্রিয়া সমাপ্ত ছলে পর অবশিষ্ট  $I_2$  প্রমাণ থারোসালফেট ঘারা অনুমাপন কর।

$$ZnS+I_2 = Zn^2++S\downarrow +2I^-$$
1 in in  $N/_{10}$ - $I_2 = 0.003269$  and  $Zn$ 
**existing** (Complexometry)

9, 62. জালোচনা—বিভিন্ন বিকারকের সাহাব্যে জটিল আয়ন বিক্রিয়া ধাপে ধাপে ঘটে থাকে এবং উপবৃক্ত স্চকের উপস্থিতিতে এই জটিল আয়ন অন্মাপন (জটিলমিতি) করা হয়। তবে এক্কেন্তে বিশেষ করে EDTA অন্মাপন সম্বন্ধে আলোচনা করা হবে।

Schwarzenbach লক্ষ করেন যে, অ্যামিনোপলিকার্বকিসিলিক অ্যাসিড-গর্নি দ্রবণে জটিল আয়ন উৎপক্ষ করার জন্য বিশেষ উপযোগী। Schwarzenbach এদের নাম দিলেন কমপ্লেক্সোনস্ (Complexones)। এদের মধ্যে সবচেয়ে সরল হচ্ছে ইমিনোডাই অ্যাসিটিক অ্যাসিড।

অন্যান্য কমপ্লেক্ সোনস্গর্নলকে এই অ্যাসিড আহত বৃদ্তু (derivatives) হিসাবে গণ্য করা হয়। এদের মধ্যে উল্লেখযোগ্য হচ্ছে নাইট্রাইলাট্রাইল্যাসিটিক অ্যাসিড (সংক্ষেপে NTA), ইথিলিনডাইঅ্যামিনটেট্রাঅ্যাসিটিক অ্যাসিড (সংক্ষেপে EDTA), এবং 1, 2 ভাইঅ্যামিনোসাইক্লোহেক্সনটেট্রাঅ্যাসিটিক অ্যাসিড (সংক্ষেপে DCTA), ইত্যাদি। EDTA-কে জুইটার আয়ন (Zwitterion) সংয্তি-সংকেত দ্বারা প্রকাশ করা হয়।

 $pK_1 = 2.0$ ,  $pK_2 = 2.7$ ,  $pK_6 = 6.2$ , এবং  $pK_4 = 10.3$  (25° সে. তাপমান্তার)। pK মান থেকে দেখা বার বে দ্টি তীর আঁসিডীয় গ্রুপ থাকার EDTA সাধারণভাবে ডাইকার্বকর্সিলিক আ্যাসিড হিসাবে নিজেকে প্রকাশ করে। বাজারে ডাই-সোডিয়াম লবণ ছিসাবে EDTA পাওরা ধার। সরলীকরণের জন্য  $H_4Y$  সংকেত খারা EDTA বোঝান হয়। তাহলে ডাইসোডিয়াম লবণ বোঝাবে  $Na_2H_2Y$  খারা এবং জলীয় দ্রবণে উৎপান্ন আয়ন হবে  $H_2Y^2$ । সকল ধাতব ক্যাটারনের সাথে 1:1 জটিল যোগা উৎপান্ন করে। উদাহরণ হিসাবে থিবোজনী ক্যাটারনের সাথে বিক্রিয়া লেখা হলঃ

$$M^{2+}+H_{2}Y^{2-} \implies MY^{2-}+2H^{+}$$

সাধারণভাবে লেখা যায়

$$M^{n+}+H_2Y^{2-} \implies (MY)^{(n-4)}+2H^+$$

অন্যভাবে বলা যায়, প্রতিটি ক্ষেত্রে এক গ্রাম আয়ন  $\mathbf{H}_2\mathbf{Y}^{2-}$  এক গ্রাম আয়ন ধাতুর সাথে বিক্রিয়া ঘটাবে এবং দুই গ্রাম আয়ন হাইড্রোজেন আয়ন

মূক হবে। উৎপার জটিল যোগগানির সংযাতি প্রতিটি ক্ষেত্রে একপ্রকার হবে, তবে তাদের আধান (charge) পৃথক হবে। যেহেতু বিভিন্না সাম্যে  $\mathbf{H}^+$  থাকে, সেজনা জটিল – খোগের আমন প্রবণের  $\mathbf{pH}$  মানের উপর

নির্ভরশীল; মুবণের pH কমিয়ে দিলে কটিল আয়নের স্থারীয় কমে বার। কটিল আয়নের স্থারীয় বেশী হলে কম pH দ্রবণে অনুমাপন করা সভব হর। সাধারণভাবে থিবাজী ক্যাটায়নগ্রিকে স্থারকীয় অথবা সামান্য অ্যাসভীয় দ্রবণে অনুমাপন করা হয় এবং লিবাজী ও চতুর্বোজী ক্যাটায়ন-গ্রিকে সামান্য অ্যাসভীয় দ্রবণে (pH 1-3) অনুমাপন করা হয়।

# 9, 63. EDTA জন্মাগনের বিভিন্ন পছতি

- (ক) সরাসরি জনুমাপন (Direct titration)—বে ধাতব আয়ন জন্মাপন করা হবে, সেই ধাতব আয়নের দ্রবণ নিয়ে তার মধ্যে বাফার দ্রবণ
  মিশিরে দ্রবণের pH মান নিদিশ্ট করে নেওয়া হয়, তারপর সরাসরি প্রমাণ
  EDTA দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন করা হয়। অনেক সময় ধাতুর হাইড্রোক্সাইড অধ্যক্ষেপণ বন্ধ করার জন্য দ্বিতীয় জ্বটিলীকরণ বিকারক
  (Complexing agent) যেমন, সাইয়েট, টারয়েট, ইত্যাদি দ্রবণে মেশান
  হয়। ধাতু স্ক্র, (metal indicator) দ্বারা অনুমাশনে অশ্তবিশন্ন
  নিধারণ করা হয়।
- (খ) বিপরীত অনুমাপন (Back titration)—নানা কারণে অনেক থাতব আয়ন সরাসরি EDTA অনুমাপন করা যায় না। সেসব ক্ষেত্রে প্রথমে থাতব আয়নের দ্রবণে অধিক পরিমাণ প্রমাণ EDTA দ্রবণ যোগ করা হয়, তারপর দ্রবণের pH মান বাফার দ্রবণ যোগ করে নির্দিন্ট করা হয় এবং কোন থাতব আয়নের প্রমাণ দ্রবণ বায়া অবণিণট EDTA বিপরীত অনুমাপনে করা হয়। বিপরীত অনুমাপনের জন্য সাধারণতঃ ZnSO4 অথবা MgSO4 প্রমাণ দ্রবণ ব্যবহার করা হয়। ধাতব স্কুক বায়া অন্ত-বিন্দু নির্ধারণ করা হয়।
- (গ) প্রতিদ্বাপন অনুমাপন ( $Replacement\_titration$ )—অনেক ধাতব ক্যাটায়ন আছে যারা ম্যাগনেসিয়াম-EDTA জটিল বৌগ অপেক্ষা বেশী স্থায়ী জটিল বৌগ উৎপল্ল করে। মনে কর,  $M^{2+}$  ক্যাটায়ন অনুমাপন করতে হবে। তাহলে  $M^{2+}$  ক্যাটায়নের দ্রবণে ম্যাগনেসিয়াম-EDTA জটিল খৌগের দ্রবণ মেশাতে হবে এবং নিশ্নলিখিতভাবে প্রতিস্থাপন বিভিন্না ঘটবে 2

 $M^{2+}+MgY^{2-} \rightleftharpoons MY^{2-}+Mg^{2+}$ 

এই বিভিন্না  ${\bf M}^{2+}$  ক্যাটারনের তৃষ্যাংক পরিমাণ  ${\bf M}g^{2+}$  আরন মূভ হবে। এখন এই মূভ  ${\bf M}g^{2+}$  আরনকে সরাসরি প্রমাণ  ${\bf EDTA}$  দূবণ দারা অন্মাণন করা হয়।

(य) প্রথমন অনুমাপন (Neutralization titration) — রখন কোন ধাতব ক্যাটারনের প্রবাদ ভাই সোভিয়াম ইথিলিনভাইআ্যামিনটেটাঅ্যাসিটেট, Na<sub>2</sub>H<sub>a</sub>Y, প্রবণ মেশান হর, তখন দ্বৈ তুল্যাংক পরিমাণ হাইছ্রোজেন আরন মুক্ত হর।

 $M^{n+1}+H_2Y^{2-} \rightleftharpoons (MY)^{(n-4)}++2H+$ 

এই মৃত্ত  $\mathbf{H}^+$  আয়নকে প্রমাণ  $\mathbf{NaOH}$  দ্রবণ দারা অ্যাসিড ক্ষারক স্কেক ব্যবহার করে অনুমাপন করা হয়।

9, 64. any of the (Metal ion indicators)

EDTA অনুমাপনে ধাতব স্কুকের নিশ্নলিখিত শর্তাবলী মেনে চলতে হর :

- (ক) অন্তবিন্দ্রে কাছাকাছি বখন প্রায় সমস্ত ধাতব আর্রন EDTA-র সাথে জটিল বৌগ উৎপদ্ম করে তখন দ্রবণের রঙ গাঢ় থাকা প্রয়োজন।
- (খ) এই রঙীন বিভিন্না (colour reaction) বিনিদিশ্ট (specific) অথবা নির্বাচী (selective) হওয়া প্রয়োজন।
- (গ) খাতু স্চক বৌগের মোটাম্টি স্থারিম্ব থাকা প্ররোজন। তবে ধাতব আরন-EDTA বৌগ অপেক্ষা থাতু স্চক বৌগের স্থারিম্ব কম হওরা উচিত যাতে অক্তবিন্দর্তে EDTA থাতু স্চক বৌগ হতে থাতব আরনকে সম্প্র্পর্পে মৃত্ত করতে পারে। থাতু স্চক বৌগ হতে থাতব আরন EDTA বৌগে স্থানাত্র—এই বিক্রিয়া সাম্যের পরিবর্তন দ্র্ত এবং স্পন্ট হওরা বাস্থ্নীয়।

#### $M-In + EDTA \rightarrow M-EDTA + In$

- (ঘ) স্চকের বিশেষ সূবেদিতা (sensitivity) থাকা প্রয়োজন।
- (%) মূক্ত স্চক ও ধাতু স্চক বোগের রঙের পার্থক্য যেন স্পন্ট হয়।
- (5) যে  ${
  m pH}$  সীমার মধ্যে অনুমাপন করা হয়, সেই  ${
  m pH}$  সীমার মধ্যে উপরোক্ত শর্তাবলী প্রেণ হওয়া প্রয়োজন।

# करत्रको शकु ज्रहत्कत जालाहना :

9, 65. এরিরেরেম র্যাক টি (Ériochrome Black T) —এই বস্তৃটি হছে সোভিয়াম 1—(1—হাইড্রোক্সি—2—ন্যাপ্থিল—আজে।)—6—নাইট্রো—ই ন্যাপ্থল—4—সালফোনেট (1)। এর অন্যান্য নামও আছে বেমন Solochrome Black T, অথবা WDFA, ইত্যাদি।

তীর অ্যাসিডীর দ্বণে এই রঞ্জক পালমারে পরিণত হয় (polymerisation) এবং লালাভ বাদামী বস্তু উৎপান্ন করে। সেজন্য EDTA অনুমাপনে এই স্কেক ব্যবহার করলে দ্বণের pH মান 6.6-র উপরে রাখা হয়। সাল-ফোনিক অ্যাসিড গ্রুপের প্রোটন 7-12 pH সীমার অনেক আগেই মুক্ত হয়, সেজন্য বিবেচনা করার প্রয়োজন নেই। কেবল ফেনলিক OH গ্রুপের  $H^+$  বিরোজন বিবেচনা করা হয়। স্কেরাং এই রঞ্জককে  $H_2D^-$  সংকেত দ্বারা বোঝান বেতে পারে। এই দ্বই হাইড্রোজেন পরমাণ্রে pK মান হচ্ছে বথাক্রমে 6.3 এবং 11.6। pH=5.6-র নীচে এই রঞ্জকের রঙ হচ্ছে লাল  $(H_2D^-)$ , 7-11 pH সীমার মধ্যে রঞ্জকের রঙ হচ্ছে নীল  $(HD^2-)$ , এবং pH=11.6-র উপরে রঞ্জকের রঙ হচ্ছে কমলা  $(D^{3-})$ ।

7-11 pH সীমার মধ্যে ধাতব আয়ন যোগ করলে স্চ্কের রঙ নীল হতে লাল হয়ে যায় এবং এই পরিবর্তন খুবই স্পন্টঃ

$$M^{2+}+HD^{2-} \rightarrow MD^{-}+H^{+}$$
  
ਜੀਗ ਗਾਗ

Mg, Zn, Pb, Cd, Hg, ইত্যাদি আয়নের সাথে এরপে রঙের পরিবর্তন হয়।

সাক্তক দূরণ—0.2 গ্রাম রঞ্জক নিয়ে 15 মি. লি. ট্রাইইথানলঅ্যামিন এবং 5 মি. লি.  $C_2H_5OH$  (জলশ্ন্য) মিশিয়ে দ্ববীভূত কর। এই দ্বণ করেকমাস সূরেরী হবে।

9, 66. মিউরেক্ নাইড (Murevide)—ইহা প্রপর্নরক অ্যাসিডের (Purpuric acid) অ্যামোনিরাম লবণ। নীচে অ্যানারনের সংবৃতি সংকেত (II) দেওরা হল:

মিউরেক্ সাইড দূরণ pH = 9 পর্যণত লালাভ-বেগ্ননী  $(H_4D^-)$ , pH = 9 থেকে pH = 11 পর্যণত বেগ্ননী  $(H_3D^{2-})$ , এবং pH = 11-র উপরে নীল  $(H_2D^{3-})$ । ইমিডো গ্রন্থ হতে থাপে থাপে  $H^+$  মন্ত হওয়ার জন্য এই রভের পরিবর্তন। বেহেতু এরকম চারটি গ্রন্থ আছে, মিউরেক্-সাইডকে  $H_4D^-$  সংকেত দ্বারা বোঝান বাবে। ক্ষারকীর হাইড্রোক্-সাইড যোগ করে কেবলমান্ত দন্টি অ্যাসিডীর হাইড্রোজেন মন্ত করা সম্ভব হয়, সেজন্য দন্টি pK মান বিবেচনা করা প্রয়োজনঃ

$$PK_4=9.2 (H_4D^- \rightarrow H_3D^{2-})$$
 and  $PK_3=10.5 (H_3D^{2-} \rightarrow H_3D^{3-})$ 

মিউরেক্সাইড Ca, Ni, Co, ইত্যাদির সাথে অন্মাপনযোগ্য ছায়ী জটিল যৌগ তৈরী করে।

**স্কৃতক স্কুৰণ জ্ঞানী দূৰণ স্থান্নী নয়, সেজন্য প্ৰতিদিন টাট্কা দূৰণ তৈ**রী করে নেওয়া উচিত।

9, 67. প্রমাণ EDTA প্রবশ ডাইসোডিয়ামডাইহাইড্রোজেনইথিলিনডাইআ্যামিনটেটাআ্যাসিটেট বাজারে বিশ্বদ্ধ অবস্থায় পাওয়া যায় এবং
প্রাথমিক প্রমাণ দ্রব হিসাবে আয়তিনিক বিশ্বেষণে ব্যবহার করা চলে।
Na<sub>2</sub> H<sub>2</sub> C<sub>10</sub> H<sub>12</sub> O<sub>8</sub> N<sub>2</sub>, 2H<sub>2</sub>O সংকেতের সাথে এর সংখ্রতি (Composition) ঠিক মিলে যায়। ফরমর্লা ওজন হচ্ছে 372.25। সরাসরি
ওজন করে নেওয়া যায়। 0.1 M দ্রবণ তৈরী করতে হলে 37.225 গ্রাম
সঠিক ওজন করে নিরে জলে দ্রবীভূত করে মাপক-ক্পীতে 1 লিটার

#### 9, 68. आजरनिजयाम निर्वाचन

- বিকারক (1) 0.1-(M) EDTA দূরণ—3.7 প্রাম  $Na_2H_2C_{10}H_{12}O_8$   $N_2$ ,  $2H_2O$  সঠিকভাবে ওজন করে 100 মি. লি. মাপক-ক্পাতে নিয়ে জল মিশিয়ে দুবীভূত কর ও দাগ পর্যক্ত আয়তন পূর্ণ কর।
- (2) এরিরোক্ষেম র্যাক টি স্কেক দূর্বস-0.2 গ্রাম রঞ্জক নিয়ে 15 মি. লি. ট্রাই ইথানলস্মামিন এবং 5 মি. লি.  $C_2H_5OH$  (জলশ্ন্য) মিশিয়ে দুবীভূত কর।
- (3) बाकाর প্রবণ  $(pH=10)-17\cdot 5$  গ্রাম  $NH_4Cl$  142 মি. লি. পাঢ়  $NH_4OH$  মধ্যে ঘোগ কর, তারপর জল মিশিরে 250 মি. লি. আয়তন কর। প্রশালী—25 মি. লি. অংশ ম্যাগনেসিয়াম দ্রবণ (প্রশম) নাও, 50 মি. লি. পাতিত জল এবং 5 মি. লি. বাফার দ্রবণ ঘোগ কর। 4-5 ফোঁটা স্চক দ্রবণ মিশিরে বার্রেট হতে  $0\cdot 1M$  প্রমাণ EDTA দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন কর। অন্তবিন্দর্তে রঙের পরিবর্তন হবে লাল হতে নীল।
  - 1 fa. for. 0·1M—EDTA = 2·432 fa. al. Mg

#### 9, 69. ক্যালসিয়াম নিৰ্ধারণ

- विकानक—(1) 0·1M EDTA मुन्य—9, 68 भीतराष्ट्रम रमर्थ।
  - (2) মিউরেক্সাইড স্ঠক দূর্বণ—সম্পৃত জলীয় দূবণ।
  - (3) 1M NaOH দব্ব।

প্রণালী—25 মি লি অংশ ক্যালসিয়াম দ্রবণ (<0.5 গ্রাম/লিটার) নাও, 50 মি লি পাতিত জল এবং 2 মি লি 1M NaOH দূরণ যোগ কর (pH=12)। এখন 4-5 ফোঁটা স্চক দূরণ মিশিয়ে বারেট হতে 0.1M প্রমাণ EDTA দূরণ স্বারা অনুমাপন কর। অন্তবিন্দরতে রঞ্জের পরিবর্তন হবে লাল হতে রক্ত বেগন্নী (puple)।

1 ঝি. লি. 0·1M EDTA = 4·008 মি. প্রা. Ca

# क्न्य व्यथात्र

# ভৌজিক বিজেবৰ (Gravimetric Analysis)

10·1 সিল্ভার

जिनकात क्रातारेकत्रम् व्यश्चित्र करत जिनकारतत भारताम निर्यातमः

জালোচনা— $AgNO_8$ -র জলীয় দূবণ প্রথমে লঘ্ন  $HNO_8$  মিশিয়ে স্মাসিজীয় করা হয়, তারপর লঘ্ন HCl যোগ করলে AgCl অধ্যক্ষিপ্ত হয় :  $AgNO_8+HCl=AgCl\downarrow+HNO_8$ 

অধ্যক্ষেপ প্রথমে কোলরেডীয় অবস্থায় থাকে, তবে ডাইজেসন করে নিলে তান্তিত (Coagulated) হয় এবং সহজে ছে'কে নেওয়া যায়। ছাঁকনের জন্য Sintered bed মন্চি ব্যবহার করার নির্দেশ দেওয়া হয়। Pb(II), Pd(II), Qu(I), Hg(I), Tl(I),  $CN^-$  এবং  $S_2O_3^{2-}$  বিঘ্যু ঘটায়।

প্রশালী— $AgNO_8$  দ্বলে (200 মি. লি.) 0.1 গ্রামের কাছাকাছি সিলভার থাকা বাষ্ট্রনীয় । একটি 500 মি. লি. বীকারে প্রাপ্ত AgNO<sub>8</sub> দ্রবণ নাও. 2 মি. লি. গাঢ় HNO3 মেশাও. পাতিত জল মিশিয়ে 190 মি. লি. আয়তন কর। তারপর  $70^\circ$  সে. তাপে গরম কর এবং নাড়তে নাড়তে 10 মি লি 0.2 (N)-HCl যোগ কর। অধঃক্ষেপে সূর্যালোক যেন না লাগে। অধঃক্ষেপ নীচে না থিতান পর্য'ল্ড ডাইজেশন কর, তারপর ঠাণ্ডা করে দেখ উপরের স্বাচ্ছ দ্রবলে HCl যোগ করলে আর অধ্যক্ষেপণ হয় কিনা। অধিক পরিমাণ HCl বোগ করলে শ্রম হবার সম্ভাবনা আছে। এখন অন্ধকারে 6-10 ঘণ্টা মত অধঃক্ষেপ খিতানর জন্য রেখে দাও। ইতিমধ্যে একটি Sintered bed বা গুলুশ মুচি (ধনং) 130° তাপমান্তার গরম করে শোষকাধারে ঠাণ্ডা করে স্থারী ওজন লিপিবদ্ধ কর। তারপর বীকারে রাখা উপরের স্বচ্ছ দূৰণ প্রথমে গুৰু মুচির দ্বারা ছাঁক, থিতান অধ্যক্ষেপ বীকারে থাকবে। এখন  $0.1\,({
m N})$ -HNO3 দ্বারা বীকারের অধঃক্ষেপ ধুয়ে নাও এবং উপরের স্বচ্ছ দূবণ মুচিতে ঢেলে নাও। এইভাবে অধ্যক্ষেপ ভালভাবে ধুরে নাও। তারপর অধ্যক্ষেপ মুচিতে স্থানান্তরিত কুর। পুনরার 0·1 (N)-HNO8 দ্বারা ধুরে অধঃক্ষেপ হতে ক্সোরাইড মুক্ত কর। প্রথমে 100° সে, এবং পরে 130° সে, তাপমানার অধ্যক্ষেপ শূৰু কর, শোৰকাধারে ঠাণ্ডা কর, এবং ওজন কর। যতক্ষণ পর্যত

্ধ্ব ওজন স্থানী হয়, ততক্ষণ পর্যতি বারংবার অধ্যক্ষেশ শৃত্ব কর, ঠান্ডা কর এবং ওজন কর।

#### रिगाव:

 $Ag = AgNO_3 = AgCl$ 107.88 169.89 143.34

অতএব  $\frac{Ag}{AgCl}$   $\frac{107.88}{143.34} = 0.7526$ 

অতএব Ag-র ওজন = AgCl-র ওজন × 0.75%

10, 2. रम्ड

#### (क) लिए नामरक हिनारन लिए निर्धातनः

জালোচনা—লেড সালফেট লঘ্  $H_2SO_4$  দূবণে খুবই সামান্য দূবণীয়। HCl এবং  $HNO_3$  থাকলে  $PbSO_4$  কিছ্নটা দূবণীভূত হয়, সেজন্য দূবণে ক্লোৱাইড অথবা নাইট্রেট থাকলে গাঢ়  $H_2SO_4$  মিশিয়ে ঘন সাদা ধ্ম নিগতি না হওয়া পর্যণ্ড উন্তপ্ত করা হয়। Ca, Sr, Ba, Hg, Ag, Bi, Sb এবং  $SiO_2$  বিঘ্যাঘটায়। অন্যান্য ধাতব আয়নের উপস্থিতিতে লেডকে  $PbSO_4$  হিসাবে পৃথক করা বায়।

প্রশালী—0·3 গ্রাম মত লেড নাইট্রেট ওজন করে নাও, 15 মি লি পাতিত জল মিশিয়ে দ্রবীভূত কর। 2 মি লি গাঢ়  $H_2SO_4$  যোগ কর, বাল্কগাহে (sand bath) রেখে ঘন সাদা ধ্ম নিগত না হওয়া পর্যণ্ড উত্তপ্ত কর, তারপর ধ্ম নিগত অবস্থায় আরও 5 মিনিট উত্তপ্ত কর। উত্তপ্ত করার সময় সর্বদাই কাচদণ্ড দ্বারা নাড়া প্রয়োজন, নতুবা ছিটকিয়ে বের হয়ে আসতে পারে। এখন ঠাণ্ডা কর, সতর্কতা সহকারে 40 মি লি জল মিশিয়ে লেঘ্ কর, ভালভাবে নাড়, এবং একঘণ্টা অপেক্ষা কর। তারপর একটা ওজন জানা Sintered bed বা গ্রশ মুনিচ (4 নং) দ্বারা ছাক। তিন-চারবার 1%  $H_2SO_4$  দ্রকা দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রে নাও। পরে রেক্টিফায়েড স্পিরিট দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রে সালফেট মুক্ত কর। এখন 180° সে তাপমান্নায় শৃত্রুক করে ওজন স্থায়ী কর।  $PbSO_4$  হিসাবে ওজন কর। তেওঁ৪38

### (খ) লেড ছোমেট হিসাবে লেড নিৰ্যারণ

আলোচনা—এই পদ্ধতিতে লেড নির্ধারণ করলে (ক) পদ্ধতি অপেকা শ্রম-মান্না কম হয়, তবে অধিকাংশ ধাতব আয়নই বিঘা ঘটায়। অন্যান্য ধাতব আরন হতে পৃথক করে নেবার পর এই পদাতিতে লেড নির্ধারণ করার জন্ম অনুমোদন করা হয়।

প্রশালী—0.3 গ্রাম মত লেড নাইট্রেট ওজন করে নাও, 150 মি লি. জলে দ্রবীভূত কর। লঘ্  $CH_3COOH$  মিশিরে অ্যাসিডীর কর, গরম করে ফোটাও, 'তারপরে কাচনলের সাহায্যে 10 মি লি. 4%  $K_3CrO_4$  দ্রবধ নাড়তে নাড়তে মেশাও। 10 মিনিট আরও গরম কর। অধ্যক্ষেপ বীকারের নীচে থিতিরে বাবে এবং উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ সামান্য হল্ম্ হবে। এখন ওজন জানা গ্মশ ম্চি দ্বারা ছে'কে নাও, গরম জলে করেকবার অধ্যক্ষেপ ধ্রের নাও। 120° সে. তাপমান্তার শহুক করে ওজন দ্বারী কর।  $PbCrO_4$  হিসাবে ওজন কর।

লেভের ওজন =  $PbCrO_4$ -র ওজন imes 0.6411

### 10, 3. **जाबब**न

আমারন অক্সাইড হিসাবে আয়রন নির্ধারণ

আলোচনা দ্রবণে ফেরাস লবণ থাকলে  $HNO_3$  মিশিরে গরম করলে ফোরিকে রুপার্শতরিত হয়। ফেরিক অবস্থায়  $NH_4OH$  মিশিয়ে  $Fe(OH)_3$  অধ্যক্ষেপ ফেলা হয়।

 $2FeSO_4+H_2SO_4+O = Fe_2(SO_4)_8+H_2O$  $Fe_2(SO_4)_3+6NH_4OH = 2Fe(OH)_3 \downarrow +3(NH_4)_2SO_4$ 

অধঃক্ষেপ পর্নাড়রে উচ্চ তাপমাত্রায় উত্তপ্ত করলে  ${\bf F}e_2{\bf O}_3$ -এ রুপান্তরিত হয় এবং  ${\bf F}e_2{\bf O}_3$  হিসাবে ওজন করা হয়।

প্রশালী—1·3 গ্রাম মত FeSO4 (NH4) 2SO4 ·6H2O ওজন করে নাও, 20 মি লি. 0·1% H2SO4 প্রবণে প্রবীভূত কর। 2 মি লি. গাঢ় HNO3 মিলিয়ে প্রবণ 3—5 মিনিট ফোটাও। ফেরাস আয়রন জারিত হরে ফোরিক হবে। জল মিলিয়ে 200 মি লি. আয়তন কর, প্রনরায় গরম করে ফোটাও, তারপর ধীরে ধীরে (1:1) NH4OH প্রবণ নাড়তে নাড়তে মেলাও বতকণ পর্যণত না প্রবণ হতে আ্যামোনিয়ায় গন্ধ পাওয়া বাচ্ছে। এক মিনিট ফোটাও এবং অধ্যক্ষেপ খিতাবার জন্য রেখে দাও। মাটিক ছাঁকন কাগজে (Whatman No. 41) ছাঁক, অধ্যক্ষেপ যেন বীকারে খাকে। গরম জল মিলিয়ে অধ্যক্ষেপ 2—3 বার ধ্রে নাও, তারপর অধ্যক্ষেপ ছাঁকন কাগজে স্থানাত্রিত কর। প্রয়োজন হলে রবার প্রকারক (Policeman) ক্রহার

কর। %% পরম আন্মোনিয়াম নাইটেট প্রবন্ধ বারা অধ্যক্ষেপ ব্রের নাও এবং সালাকেট মৃত্ত কর (প্রবাদ ক্রোরাইড থাকলে ক্রোরাইড মৃত্ত করেও হবে)। এখন একটা পোর্সেলীন অথবা সিলিকা মুচি উত্তপ্ত করে ছারী ওজন লিপিবদ্ধ কর। ভারপর অধ্যক্ষেপ সহ ছাকন কাগজ ভাজ করে মুচির মধ্যে রাখ এবং সন্তম অধ্যার, 7, 19 পরিচ্ছেদ অনুবারী শৃদ্ধ কর ও উত্তপ্ত কর। শোষকাধারে ঠাওড়া করে ওজন নাও। এইডাবে উত্তপ্ত করে, ঠাওটা করে, ওজন নিরে ছারী ওজন লিপিবদ্ধ কর।  $Fe_2O_3$  হিসাবে ওজন কর। ছিলাবঃ

 $2\text{Fe} = \text{Fe}_2\text{O}_3 = 2\text{FeSO}_4 \cdot (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ 111.68 159.68 784.26

অতএব  $\frac{2\text{Fe}}{\text{Fe}_2\text{O}_8} = \frac{111.68}{159.68} = 0.6994$ 

অতএব Fe-র ওজন = Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-র ওজন × 0·6994

10, 4. fert

### क्रिक जाद्यानियाम कनदक हिनाद क्रिक निर्यातन

জালোচনা—দূবণ হতে জিংক আ্যামোনিয়াম ফসফেট,  $ZnNH_4PO_4$ ,  $H_2O$  হিসাবে অধ্যক্ষিপ্ত হয় এবং শ্বন্ধক করে  $105^\circ$  সে. তাপমানায় উবস্ত করলে  $ZnNH_4PO_4$  হিসাবে পাওয়া যায়।  $800-900^\circ$  সে. তাপমানায় উবস্ত করলে জিংক পাইরোফসফেট  $Zn_2P_2O_7$  হিসাবে পাওয়া যায়। যে সমস্ত ধাতব আয়ন অদ্রবণীয় ফসফেট তৈরী করে, তারা এই বিশ্লেষণে বিদ্যাঘটায়।

 $Z_{n^2+} + H_{PO_4^2-} + N_{H_4} + = Z_{nNH_4PO_4} + H_{+} + H_{PO_4^2-} + H_{+} + H_{2PO_4-} - 2Z_{nNH_4PO_4} = Z_{n_2P_2O_7} + 2N_{H_4} + H_{2O}$ 

6·4—6·9 pH সীমার মধ্যে অধঃক্ষেপণ সমাধা করবো ভাল ফল পাওরা বার। প্রশালী—0·1 গ্রাম মত জিংক সহ দ্রবণ নাও। 1 মি. লি. গাঢ় HCl বোগ কর, এক ফোটা মিখাইল রেড স্চক মিশিরে এবং ফোটা ফোটা 1:1 NH4OH দ্রবণ মিশিরে প্রাপ্ত দ্রবণ প্রশালত করণ জল মিশিরে 150 মি. লি. আরতন কর। গরম করে ফোটাও, ৪০ মি. লি. 10% বিশ্বদ্ধ ডাই অ্যামোনিরাম হাইড্রোজেন কর। জলগাহে রেখে আধ্বণ্টা খেকে

একৰণ্টা মত ভাইজেশন কর ; বীকারের নীচে কেলাসিত অধ্যক্ষেপ থিতিরে পাড়বে। পরীকাগারের তাপমান্রার ঠাণ্ডা কর। এখন গুন্দ মনুচি বারা ছেকে নাও, প্রথমে 1% ভাই অ্যামোনিয়াম হাইড্রোজেন ফসফেট দ্রবণ বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রের নাও এবং ক্লোরাইড মনুত্ত কর। তারপর 50%  $C_2H_5OH$  বারা অধ্যক্ষেপ হতে ফসফেট মনুত্ত কর।  $105^\circ$  সে. তাপমান্রার বার্ন্গাহে একঘণ্টা শন্তক কর।  $2\pi NH_4PO_4$  হিসাবে ওজন কর।

পাইরোফসফেট হিসাবে ওজন করতে হলে গ্রেশ মর্চির পরিবর্তে মাগ্রিক ছাঁকন কাগজে ছাঁক, তারপর অধ্যক্ষেপ আগের মতই ধ্রের নিয়ে ওজন জানা পর্সেলীন অথবা সিলিকা মর্নিতে রেখে শ্রুক কর,  $800-900^\circ$  সে. তাপমাগ্রায় উত্তপ্ত কর, শোষকাধারে ঠান্ডা কর এবং  $Zn_2P_2O_7$  হিসাবে ওজন কর (সপ্তম অধ্যায়, 7, 19 পরিচ্ছেদ দেখ)। এইভাবে ওজন ছায়ী কর।

জিংকের ওজন =  $Zn_2P_2O_7$ -র ওজন imes 0.4291 অথবা, জিংকের ওজন =  $ZnNH_4PO_{47}$ র ওজন imes 0.3665

#### 10, 5. आक्रानीक

#### म्याभ्यानीक ज्यात्मानियाम कनत्कहे हिनात्व म्याभ्यानीक निर्धात्रव

**মালোচনা**—অতিরিক্ত অ্যামোনিয়াম লবণ সহ সামান্য অ্যামোনীয় দ্রবণ হতে ম্যাণগানীজ অ্যামোনিয়াম ফসফেট অধঃক্ষিপ্ত করা হয়।  $105^\circ$  সে. তাপমানায় মৃত্ক করে  $MnNH_4PO_4$  হিসাবে ওজন করা হয়, অথবা  $700-800^\circ$  সে. তাপমানায় উত্তপ্ত করে ম্যাণগানীজ পাইরোফসফেট  $Mn_2P_2O_7$  হিসাবে ওজন করা হয়। ক্ষারকীয় ধাতু ছাড়া অন্য কোন ধাতু অন্পিক্ষত থাকা বাঞ্ছনীয়।

 $Mn^{2+}+HPO_4^{2-}+NH_4^{+} = MnNH_4PO_4 \downarrow +H^+$ 

প্রশালী—0·15 গ্রাম মত Mn সহ সামান্য অ্যাসিজীয় ম্যাণগানীজ দ্রবণ নাও, জল মিশিয়ে 200 মি লি আয়তন কর। লঘ্ NH4OH মিশিয়ে প্রশমিত কর, 20 গ্রাম NH4Cl এবং সামান্য অতিরিক্ত ভাই অ্যামোনিয়াম হাইছ্রোজেন ফসফেট দ্রবণ (200 মি লি. 10% দ্রবণ) ঘোগ কর। এখন অধ্যক্ষেপণ হলে লঘ্ HCl মিশিয়ে তা দ্রবীভূত কর। গরম করে ফোটাও, এবং লঘ্ NH4OH (1:3) নাড়তে নাড়তে যোগ কর। যখনই অধ্যক্ষেপণ হতে স্রের্ হরে, NH4OH যোগ, করা বন্ধ কর। গরম করে নাড়তে নাড়তে ভাই-ছোন কর কেলাসিত অধ্যক্ষেপ MnNH4PO4 : H2O পাওয়া বাবে। নাড়তে নাড়তে আরও কয়েক ফোটা NH4OH যোগ কর। অধ্যক্ষেপণ আর

না হলে NH4OH যোগ করার প্রয়োজন নেই। অতিরিক্ত NH4OH প্রসমান্তা বাড়িরে দেবে। অধ্যক্ষেপণকালীন সর্বদাই দ্রবণের তাপমান্তা 90—95° সে. রাখা প্রয়োজন। এখন পরীক্ষাগারের তাপমান্তার দৃষণ্টা রেখে দাও। গুলু মুচি দ্বারা ছাঁক, 1% NH4NO3-র ঠাণ্ডা দ্রবণ দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রের নাও এবং ক্লোরাইড মৃক্ত কর। তারপর ক্রেক্রার রেক্টিফারেড স্পিরিট দ্বারা ধ্রের নাও। এখন বায়ুগাহে রেখে 100—105° সে. তাপমান্তার শৃক্ত কর। MnNH4PO4 হিসাবে ওজন কর।

জিংকের মতই অধ্যক্ষেপ মাত্রিক ছাঁকন কাগজে ছে'কে,  $700-800^\circ$  সে. তাপমাত্রায় উত্তপ্ত করে  $\mathbf{Mn}_2\mathbf{P}_2\mathbf{O}_7$  হিসাবে ওজদ করা যায়।

ম্যাঙ্গানীজের ওজন =  $MnNH_4PO_4$ -র ওজন imes 0.2954 অথবা ম্যাঙ্গানীজের ওজন =  $Mn_2P_2O_7$ -র ওজন imes 0.3872 10. 6. বেরিয়াম

(ক) বেরিয়াম সালফেট হিসাবে বেরিয়াম নির্ধারণ জালোচনা—এই পদ্ধতিতে বেশী বিশ্লেষণ করা হয়। Ca, Sr, Pb, ইত্যাদি বিঘা ঘটায়

 $Ba^{2+} + SO_4^{2-} = BaSO_4 \downarrow$ 

ঠাণ্ডা জলে BaSO4-র দ্রবদীয়তা খ্বই কম (2.5 মি.গ্রা-/লিটার) গরম জলে দূৰণীয়তা বৃদ্ধি পায়। লঘ্ HCl অথবা HNO3 দূৰণীয়তা বৃদ্ধি করে। প্রণালী—100 মি. লি. বেরিয়াম দ্রবণ নাও। দূরণে বেরিয়ামের পরিমাণ 0·15 প্রামের বেশী ষেন না হয় এবং 1% আয়তনের অধিক গাঢ়  $\mathbf{HCl}$  য়েন না থাকে। দ্রবণ গরম করে ফোটাও, সর্বাদাই নাড়তে নাড়তে (f N) - $f H_2 SO_4$  ধীরে খীরে যোগ কর। সামান্য অতিরিক্ত  $m H_2SO_4$  মেশাও। জলগাহে ডাইজেশন কর—কেলাসিত অধঃক্ষেপ নীচে থিতিয়ে যাবে। মাগ্রিক ছাঁকন কাগজে ছাঁক। এক লিটার জলে দ্ব ফোঁটা  $m H_2SO_4$  মেশাও এবং ঐ জল সামান্য গ্রম করে অধঃক্ষেপ ধ্রে ক্লোরাইড ম্ব্রু কর। তারপর করেকবার জল দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রেয়ে  $m H_2SO_4$  মৃত্তু কর। অধ্যক্ষেপ সহ ছাঁকন কাগজ ভাঁজ করে ওজন জানা পর্সেলীন অথবা সিলিকা মনচিতে নাও, সাবধানে শৃক্ত কর, তারপর ধীরে ধীরে তাপ বৃদ্ধি করে 900—1000° সে তাপমান্ত্রার উত্তপ্ত কর (ছাঁকন কাগজ পোড়ানোর সময় কখনও যেন তা প্রজন্ত্রীলত শিখা সহযোগে না পোড়ে, তা দেখতে হবে। ছাঁকন কাগজের কার্বন বিজ্ঞারন হতে সাবধান)। ওজন স্থায়ী হলে BaSO4 হিসাবে ওজন লিপিবদ্ধ কর। বেরিয়ামের ওজন = BaSO4-র ওজন × 0.5885

### (५) दर्बन्याम स्मारमहे विनादन दर्वाववान निर्मातन

আলোচনা—এই প্ৰাতিতে Sr এবং Ca হতে Ba পৃথক করা বার। তবে অধিকাংশ ধাতব ক্লোমেট অন্তবশীয়, সেজন্য এই প্ৰাতির ব্যবহার সীমাবদ।

আ্যাসিটেট বাফার প্রবণ pH 5.5 মাধ্যমে BaCrO4 অধ্যক্ষিপ্ত করা হর। বেশী পরিমাণ Sr অথবা Ca থাকলে দ্বিতীয়বার অধ্যক্ষেপণ বাছনীর। BaCrO4 অধ্যক্ষেপ pH 2 অ্যাসিডীর প্রবণে প্রবণীয়।

প্রশাল নি 9.5 গ্রাম মত  $BaCl_2$  ওজন করে নাও, 200 মি. লি. জলে দ্রবীভূত কর। এখন 1 মি. লি. 6(N) - $CH_3COOH$  এবং 10 মি. লি. প্রশামিত 5(N) -অ্যামোনিরাম অ্যাসিটেট দ্রবণ যোগ কর, গরম করে ফোটাও, 10 মি. লি. 10%  $K_2CrO_4$  দ্রবণ ধীরে ধীরে নাড়তে নাড়তে যোগ কর। জলগাহে ডাইজেশন কর আধ্বণ্টা—অধ্যক্ষেপ নীচে থিতিয়ে যাবে। আরও এক ফোটা  $K_2CrO_4$  দ্রবণ যোগ করে পরীক্ষা কর উপরের স্বচ্ছ দ্রবণে অধ্যক্ষেপণ হয় কিনা। ঠান্ডা কর, ওজন জানা গ্রেশ মন্টিতে ছাঁক, গরম জল বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রের জোমেট মূক্ত কর।  $120^\circ$  সে তাপমান্তার বারুগাহে রেখে ওজন স্থায়ী কর।  $BaCrO_4$  হিসাবে ওজন কর।

বেরিয়ামের ওজন = BaCrO $_4$ -র ওজন imes 0.5421

#### 10, 7. कार्जानस्था

# कार्जिनसम् अक्नारेण रिजार कार्जिसम् निर्धातन

জালোচনা লঘ্ HCl-এ ক্যালসিরাম দ্বণ নিরে তার মধ্যে অ্যামোনির্ময় অক্সালেট দ্বণ মেশানো হর, তারপর সমগ্র মিশ্রণে লঘ্  $NH_4OH$  মিশিরে প্রশম করা হর। অধ্যক্তিপ্ত  $CaC_2O_4 \cdot H_2O$  ছে'কে নিরে লঘ্ অ্যামোনিরাম অক্সালেট ছারা ধ্রে নিরে  $105^\circ$  সে- তাপমান্তার শ্বুক করে সরাসরি ওজন নেওরা যার। অথবা  $1200^\circ$  সে- তাপমান্তার উত্তপ্ত করে CaO ছিসাবে ওজন নেওবা যার।

$$Ca^{2}++C_{2}O_{4}^{2}-+H_{2}O = CaC_{2}O_{4} \cdot H_{2}O \downarrow$$

$$CaC_{2}O_{4} \cdot H_{2}O = CaC_{2}O_{4}+H_{2}O$$

$$CaC_{2}O_{4} = CaCO_{3}+CO$$

$$CaCO_{3} = CaO+CO_{2}$$

প্রশালী ক্যালসিরামের লছ্ব HCl দ্রবর্গ 25 মি.লি. (0.2 প্রাম Ca) একটি 500 মি.লি. বীকারে নাও, জল মিশিরে 200 মি.লি আরতন কর। 2 ফোটা

विवारेन दिए मुक्त हर्न रवाश करा। भन्न कदन रहाही है, 20 मि नि 10% न्यारमानिकाम अक् मारमधे प्रवन शक्तम अवस्थात माएएक माएएक बीरत धीरत বেশাও। এখন লব্ NH4OH (1:1) কোটা কোটা মিশিয়ে মুবগকে প্রশন্ত কর অথবা সামান্য অ্যামোনীর কর (প্রবর্ণের রঙ লাল হতে হলুদ হয়)। একঘণ্টা অপেকা কর। অধ্যক্ষেপ নীচে থিতিরে গেলে পর উপরের স্বছ प्रवर्ण अक रक्षींगे ज्यारमानिवाम जक्ञात्मधे रवाभ करत रम्य जातल जयश्रक्तभग रस किना। अधारकभग मन्भूर्ग राम आत अधारकभ शर्टन रात मा। कार्गित्राम अक् नार्गि हिनार्व अबन कन्नर हर्ग से अधारकन गून ম্চিতে ছে'কে নাও। প্রয়োজন হলে অধঃকেপ স্থানাত্রের জন্য রবার প্রকালক ব্যবহার কর। এখন লঘু অ্যামোনিয়াম অক্সালেট দুবল (0.1%) দারা অধ্যক্ষেপ ধুরে ক্লোরাইড মুক্ত কর। তারপর বারুগাহে রেখে 105° সে. তাপমাতার শৃত্ত কর।  $CaC_2O_4 \cdot H_2O$  হিসাবে স্থারী ওজন নাও। এই পদ্ধতিতে ভ্রমমাত্রা বেশী হয়। ক্যালসিয়াম অক্সাইড হিসাবে ওজন করতে হলে ঐ অধঃক্ষেপ মাত্রিক ছাঁকন কাগজে ছে'কে নাও এবং আগের মতই ক্লোরাইড মৃত্ত কর। তারপর অধ্যক্ষেপ সহ ছাঁকন কাগজ সিলিকা ম্চিতে নিয়ে 1000—1200° সে. তাপমাত্রায় উত্তপ্ত কর, শোষকাধারে ঠান্ডা কর এবং ওজন স্থায়ী হলে CaO হিসাবে ওজন লিপিবদ্ধ কর।

ক্যালসিয়ামের ওজন =  $CaC_2O_4 \cdot H_2O$ -র ওজন  $imes 0 \cdot 2743$  অথবা ক্যালসিয়ামের ওজন = CaO-র ওজন imes 7147

# 10, 8. म्हाशस्त्रीनवाम

(ক) স্যাগনেসিয়্ম পাইরেক্সেকেট হিসাবে ম্যাগনেসিয়্ম নির্ধারণ আলোচনা—ম্যাগনেসিয়ামের ঠা-ভা অ্যাসভীয় প্রবণে অতিরিক্ত পরিমাণ ভাই অ্যামোনিয়াম হাইড্রোজেন কসফেট মেশান হয়, তারপর প্রবণিট অ্যামোনীয় করলে কেলাসিত ম্যাগনেসিয়াম অ্যামোনিয়াম কসফেট হেক্সা-হাইড্রেট MgNH4PO4 6H2O অধঃকিপ্ত হয়।

Mg²++HPO₁²-+NH₁+ +OH- = MgNH₁PO₁↓+H₂O জলে এই অধ্যক্ষেপের দ্রবণীয়তা বৈশী, কিন্তু লব্ NH₁OH মাধ্যমে দ্রবণীয়তা কমে যায়। এই অধ্যক্ষেপের জাঁত সম্পৃত্ত দ্রবণ উৎপুম করার প্রবণতা আছে। সেজন্য এই অধ্যক্ষেপ ছেকে নেবার আগে অনেকক্ষণ রেখে দেওরা হয়। 0.8M-NH₁OH দ্রবণ ধারা; অধ্যক্ষেপ ধ্রের নিরে সরাসার MgNH₁PO₁ গোH₂O হিসাবে গ্রুশ ম্রিচতে ওজন করা বারা, অধ্বা উভার্ত্ত করে Mg₂P₂O₂ হিসাবে ওজন করা বারা।

প্রশালী—0 6 গ্রাম MgSO4 ওক্তন করে নাও, 5 মি. লি. গাঢ় HCl বোগ কর, কল মিশিয়ে দ্রবণের আয়তন 150 মি. লি. কর। 2 ফোটা মিথাইল রেড স্কুক দ্রবণ এবং 10 মি. লি. 25% টাট্কা তৈরী ডাই অ্যামোনিয়ম ফসফেট দুবণ বোগ কর। এখন খীরে ধীরে নাড়তে নাড়তে গাঢ় NH4OH মেশাও। স্কুক হল্ম্প হয়ে যাবে। পাঁচ মিনিট ধরে ক্রমাগত নাড়তে থাক। আরও 5 মি. লি. গাঢ় NH4OH মিশিয়ে নাড়। ঠাশ্ডা জায়গায় একরাত্রি রেখে দাও। অধঃকেশ্ব মাত্রিক ছাঁকন কাগজে (whatman 42) ছাঁক, 0 8M-NH4OH দ্রবণ দারা অধঃকেশ্ব মাত্রিক ছাঁকন কাগজে (whatman 42) ছাঁক, 0 8M-NH4OH দ্রবণ দারা অধঃকেশ্ব খ্রে ক্রেরাইড ম্বুড কর। অধঃকেশ সহ ছাঁকন কাগজ ভাঁজ করে নিয়ে ওজন জানা সিলিকা ম্টিতে রাখ, শ্রুক করে, 1100° সে. তাপমাত্রায় উত্তপ্ত করে, শোষকাধারে ঠাশ্ডা করে ওজন স্থায়ী কর। ম্টিতে রাখা অবশেষ সাদা না হলে এক ফোটা গাঢ় HNO3 মিশিয়ে প্রনরায় উত্তপ্ত কর। Mg2P2O7 হিসাবে ওজন কর।

श्चितः  $\frac{\mathrm{Mg}}{\mathrm{Mg}_{2}\mathrm{P}_{2}\mathrm{O}_{7}} = 0.21852$ 

# (খ) ন্যাগনেসিয়াম অক্সিনেট হিসাবে ন্যাগনেসিয়াম নির্ধারণ

জালোচনা—ক্ষারীয় ধাতু ছাড়া অন্যান্য ধাতু দ্রবণে থাকলে তা পৃথক করে নেওয়া প্রয়েজন ।  $Mg(C_9H_6ON)_2\cdot 2H_2O$  হিসাবে অধঃক্ষিপ্ত হয়।

প্রণালী—0.2 গ্রাম  $MgSO_4$  সঠিক ওজন করে নাও, 100 মি. লি. জলে দ্রবীভূত কর। 2 গ্রাম  $NH_4CI$  এবং 0.5 মি. লি. O-ফ্রেজলথলিন স্কেক্ দ্রবণ (0.2%  $C_2H_5OH$  দ্রবণ) যোগ কর। লঘ্  $NH_4OH$  (1:1) মিশিয়ে প্রশম কর। দ্রবণের রঙ বেগ্নী হবে  $(pH\ 9.5)$ । আরও 2 মি. লি.  $NH_4OH$  যোগ কর।  $70-80^\circ$  সে. তাপমারায় গরম কর।  $2(N)-CH_3COOH$ —এ 1% অক্সিন দ্রবণ ধীরে ধীরে নাড়তে নাড়তে যোগ কর। অধ্যক্ষেপ থিতিয়ে গেলে পর উপরের স্বচ্ছ দ্রবণ হল্দ হলে ব্রুতে হবে আর অক্সিন ঘোগ করার প্রয়োজন নেই। অক্সিনের পরিমাণ বেশী হলে নিজেই অধ্যক্ষিপ্ত হয় এবং শ্রমমারা বৃদ্ধি করে। 10 মিনিট জলগাহে রেখে নাড়তে নাড়তে ডাইজেশন কর। এখন ওজন জানা গ্র্শ ম্রচিতে অধ্যক্ষেপ ছাক, লঘ্  $NH_4OH$  (1:40) দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রেম নাও। পরিস্তাত্ বর্ণ-হাক হলে ব্রুতে হবে আর ধোয়ার প্রয়োজন নেই। বায়নুগাহে রেখে  $100-110^\circ$  সে. তাপমারায় শ্রুক করে। Mg  $(C_9H_6ON)_2 \cdot 2H_2O$  হিসাবে ওজন স্থারী কর। মাগেনেসিয়ামের ওজন =Mg  $(C_9H_6ON)_2 \cdot 2H_2O$  হিসাবে

### 10, 9 क्लाबाहेफ

### সিলভার ক্লোরাইড হিসাবে ক্লোরাইড নির্ধারণ

প্রশালী—সিলভার নির্ধারণের মত তত্ত্ব ও পদ্ধতি প্রণালী একই। কেবল  $AgNO_8$  দ্রবণের পরিবর্তে NaCl দ্রবণ নিতে হবে এবং HCl-র পরিবর্তে পরিমাণ মত  $AgNO_8$  দ্রবণ যোগ করতে হবে। AgCl হিসাবে ওজন কর [10, 1] পরিচ্ছেদ দেখ]।

ক্লোরাইডের ওজন =  $\mathrm{AgCl}$ -র ওজন imes 0.2474

### 10 10 जानदक्ष

#### বেরিয়াম সালফেট হিসাবে সালফেট নির্ধারণ

প্রশালী—বেরিয়াম নির্মারিণের মতই তত্ত্ব ও পদ্ধতি প্রণালী একই। Ba দ্রবণের পরিবর্তে সালফেট দ্রবণ নাও এবং  $H_2SO_4$ -র পরিবর্তে  $BaCl_2$  দ্রবণ খোগ কর।  $BaSO_4$  হিসাবে ওজন কর [10,6 (ক) পরিচ্ছেদ দেখা। সালফেটের ওজন  $=BaSO_4$ -র ওজন  $\times$  0.4116

### - একাদশ অখ্যার

(Quantitative seperation and estimation of the constituents in a mixture)

# 11, 1. विश्वाप अविकृष आग्रतन ও क्यानित्रात्मत श्रीतनाप निर्वातप

মনে কর একটা মাপক-ক্পীতে কিছু আয়য়ন ক্যালসিয়াম মিপ্রণের দ্রবণ দেওয়া হয়েছে। তাহলে প্রথমে পাতিত জল মিশিয়ে দাগ পর্যক্ত আয়তন প্রে কর। এখন ভালভাবে মিশিয়ে একটা প্রয়োজনের মত অংশ দ্রবণ পিপেট দারা 500 মি. লি. বীকারে স্থানাক্তরিত কর। ৪ মি. লি গাঢ় HNO3 মিশিয়ে দ্রবণ ফোটাও, ফেরাস আয়য়ন থাকলে জারিত হয়ে ফেরিক আয়য়নের পাশ্তরিত হবে। জল মিশিয়ে দ্রবণের আয়তন ৪০০ মি. লি. কর। ৪ গ্রাম NH4Cl মিশিয়ে দ্রবণ গয়ম কর, তারপর নাড়তে নাড়তে লঘু NH4OH (1:1) যোগ কর। দি(OH)3 অধঃক্ষিপ্ত হবে। দ্রবণে আয়ামানিয়ার গশ্ধ না পাওয়া পর্যক্ত NH4OH যোগ কর। এক মিনিট ফোটাও, এবং অধঃক্ষেপ খিতাবার জন্য কিছুক্ষণ য়েখে দাও। এখন প্রচলিত পদ্ধতি অন্সারে অধঃক্ষেপ মাত্রিক ছাঁকন কাগজে ছাঁক, গয়ম জল মিশিয়ে ৪—১ বার ধ্রে নাও। থিতীয় বীকারে পরিপ্রত রাখ।

শ্রমমান্রা কমাবার জন্য দ্বিতীয়বার অধঃক্ষেপণ প্রয়োজন। সেজন্য ছাঁকন কাগজ হতে প্রথম বাঁকারে প্রথমে জলের ফোয়ারা ও পরে গরম HCl দ্রবণ দ্বারা অধঃক্ষেপ দ্বানাশ্চরিত কর। অধঃক্ষেপ দ্বাভূত করার জন্য যতট্বকু গাঢ় HCl প্রয়োজন, ঠিক ততট্বকু আ্যাসিড যোগ করা প্রয়োজন। 1 গ্রাম NH4Cl ও লঘ্ব NH4OH(1:1) মিশিয়ে প্রনরায় Fe(OH)য় অধঃক্ষিপ্ত কর। যথারীতি অধঃক্ষেপ মান্রিক ছাঁকন কাগজে ছাঁক, প্রয়োজন হলে প্রক্ষালকের সাহাব্য নাও। 2% গরম NH4NOয় দ্রবণ দ্বারা অধঃক্ষেপ ধ্রে নাও এবং Ca মৃত্ত করা দশ-বারো বার ধ্রে নেওয়ার পর Ca-র উপন্থিতি পরীক্ষা কর। প্রথম পরিস্কর্তের সাথে দ্বিতীয় পরিস্কর্ত যোগ কর এবং এই পরিস্কর্ত হতে ক্যালুসিয়াম নির্ধারণ কর।

জাররনের পরিষাণ নির্ধারণ এই অধ্যক্ষেপ HCl(1:1)-এ দ্রবীভূত করে প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$  দূবণ দারা (9,47) পরিছেদ দেখ) অথবা প্রমাণ  $KMnO_4$  দূবণ দারা (9,36) পরিছেদ দেখ) আয়রনের পরিমাণ নির্ধারণ কর।

ক্ষাণনিয়ানের পরিষাণ নির্বায়ণ—পরিস্কাতের মিশ্রণ নিরে CaO হিসাবে (10, 7 পরিস্কেদ দেখ) অথবা প্রমাণ KMnO4 দ্রবণ দারা (9, 37 পরিস্কেদ দেখ) ক্যালসিয়ামের পরিমাণ নির্বারণ কর।

### 11, 2. विश्वरं जनक्षि जासतन ও क्यारतत भीत्रमान निर्मातन

প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যণ্ড আয়তন পূর্ণ কর।

(ক) প্রথম পদ্ধতি—11, 1 পরিছেদের মতই দ্বিতীয়বার Fe(OH) । অধ্য-ক্ষেপণ করে কপার দ্রবণ হতে আয়রন পৃথক কর। পরিস্রন্তের মধ্যে ছটিল অ্যামিন হিসাবে কপার থাকবে।

পৃথক করার পর  $Fe(OH)_3$  অধ্যক্ষেপ নিয়ে আগের মতই আররন নির্ধারণ কর। পরিস্রন্ত বাষ্পীভূত করে 5 মি. লি. আরতন কর, 2 মি লিগাঢ়  $H_2SO_4$  মিশিয়ে উত্তপ্ত করে ধ্মায়িত কর। পাঁচ মিনিট ধ্মায়িত অবস্থায় রাখ। দ্রবণে অবস্থিত ক্লোরাইড, নাইট্রেট দ্রৌভূত হবে। এখন ঠান্ডাকরে জল মিশিয়ে লঘ্ করে 9, 58 পরিচ্ছেদ অন্যায়ী আয়োডাইডাঁমিতি সাহায্যে অন্মাপন কর এবং কপারের পরিমাণ নির্ধারণ কর।

(খ) বিতীয় পদ্ধতি—প্রথমে প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 9,58 পরিচ্ছেদ অনুযায়ী  $NH_4HF_2$  মিশিয়ে আয়য়নের উপস্থিতিতে সরাসরি কপার নির্ধারণ কর।

তারপর দ্বিতীয় অংশ প্রাপ্ত দ্রবণ নিয়ে  $NH_4OH(1:1)$  মিশিরে প্রশম কর। দ্রবণে সামান্য পরিমাণ অধ্যক্ষেপণ হবে। ঐ অধ্যক্ষেপ দ্রবীভূত করার জন্য যতট্কু পরিমাণ লঘ্  $H_2SO_4$  প্রয়োজন ঠিক ততট্কু পরিমাণ  $H_2SO_4$  যোগে কর। তারপর জল মিশিরে দ্রবণের আয়তন 100 মি. লি. কর, 2 মি. লি. গাঢ়  $H_2SO_4$  সাবধানে মেশাও, গরম করে দ্রবণ ফোটাও, এবং গরম থাকাকালীন  $H_2S$  ধীরে ধীরে চালিত কর। প্রয়োজন অন্সারে প্রনায় গরম করে  $H_2S$  চালিত কর। সমগ্র কপার CuS হিসাবে অধ্যক্ষিপ্ত হবে। অধ্যক্ষেপ থিতাবার পর মাত্রিক ছাকন কাগজে ছাক,  $H_2S$  মিদ্রিত জল দ্বারা অধ্যক্ষেপ 10-12 বার ধ্রে নাও এবং Te মুক্ত কর। পরিস্তন্ত ও ধ্যায়া জল একসাথে নিয়ে আয়রনের পরিমাণ নির্ধারণ কর। দ্রবণ হতে  $H_2S$  দ্রবীভূত করার পর 9, 36 পরিচ্ছেদ অথবা 9, 47 পরিচ্ছেদ অন্সারে আয়রন অনুমাপন কর।

11, 3. মিশ্রণে অবস্থিত আয়য়ন ও ম্যাজানীজের পরিমাণ নির্ধারণ প্রাপ্ত দ্ববণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যত আয়তন প্রে কর। এখানে আররনের উপস্থিতিতে ম্যাঙ্গানীজ নির্ধারণ করা বার, আবার ম্যাঙ্গানীজের উপস্থিতিতে আররন অনুমাপন করা সম্ভব। সেজন্য পৃথকীকরণের প্রয়োজন নেই।

আররন নির্বারণ—প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 9, 36 পরিছেদ অনুযায়ী প্রমাণ  $\mathrm{KMnO_4}$  দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন কর।

ম্যাক্রানীজ নির্মারণ—প্রাপ্ত দ্রবণের দ্বিতীয় অংশ নিয়ে 9, 39 পরিচ্ছেদ অন্ব্রারারী সোডিয়াম বিসম্বেথট দ্বারা জারিত করে প্রমাণ  ${
m KMnO_4}$  দ্রবণ দ্বারা অন্মাপন কর।

#### 11, 4 मिल्लार जनिष्ठ कशाब ও जिरस्कत श्रीतमान निर्मातन

প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যশ্ত আয়তন পর্ণে কর। জিংকের উপস্থিতিতে আয়োডাইডিমিতি সাহায্যে কপার নির্ধারণ করা সম্ভব।

কপার নির্মারণ—প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 9,58 পরিচ্ছেদ অনুযায়ী কপার অনুমার্পন কর।

জিংক নির্মারণ—(ক)প্রথম পদ্ধতি—11, 2 পরিচ্ছেদ অনুযায়ী  $\mathrm{CuS}$  হিসাবে কপারকে পৃথক কর এবং পরিস্রন্ত্ নিয়ে জিংক নির্মারণ কর। পরিস্রন্ত্ হতে  $\mathrm{H}_2\mathrm{S}$  দ্রীভূত করার পর 10, 4 পরিচ্ছেদ অনুযায়ী জিংক অ্যামোনিয়াম ফসফেট অথবা জিংক পাইরোফসফেট হিসাবে নির্মারণ কর।

থে) দিতীয় পদ্ধতি—প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ 250 মি. লি. বীকারে নাও, করেক ফোটা লঘ্ HCl মেশাও, তারপর 20—30 মি. লি. টাট্কা তৈরী সম্পৃত্ত H2SO3 দ্রবণ যোগ কর। জল মিশিরে দ্রবণের আয়তন 200 মি. লি. কর। গরম করে ফোটাও, টাট্কা তৈরী 10% NH4CNS দ্রবণ ধারে ধারে নাড়তে নাড়তে এমনভাবে মেশাও যেন সামান্য বেশী হয়। দৃহ্ণটা অপেক্ষা কর, ওজন জানা গৃশ্ম মুচিতে ছে'কে নাও। তাহলে CuCNS হিসাবে তৌলিকভাবে কপার নির্ধারণ করা সম্ভব হবে। এখন 100 মি. লি. জলে 1 মি. লি. 10% NH4CNS এবং 5 ফোটা H2SO3 যোগ কর এবং ঐ মিশ্রণ দ্বারা অধ্যক্ষেপ ধ্রের NH4CNS মৃত্ত কর। 110° সে. তাপমান্রায় বায়্গাহে রেখে অধ্যক্ষেপ শৃত্তক কর এবং প্রচলিত রীতি অনুযায়ী স্থায়ী ওজন নিয়ে CuCNS হিসাবে কপার নির্ধারণ কর। এখন পরিস্তৃত্ত নিয়ে জিংক নির্ধারণ করতে হবে।

বাৎপীতবন দারা দ্রবণের আয়তন 150 মি লি কর, মাগ্রিকভাবে শংকুক্পীতে শ্বানাতরিত কর। লঘু  $NH_{\perp}OH$  মিশিরে দ্রবণ প্রশম কর (pH = 7-8), তারপর 10 মি লি. 2(N)-CICH2COOH দ্রবণ এবং 10 মি লি. (N)-C $_{\parallel}^{2}$ -COON2 দ্রবণ যোগ কর।  $50-60^{\circ}$  সে. তাপমারায় গরম কর, শংকু-ক্পীর মুখ দুর্টি কাচনল সহ ছিপি দারা বন্ধ কর এবং দ্রবণে  $H_{2}S$  চালিত কর। শংকু-ক্পীণ্ছত বায়্দ্র করতে 3-4 মিনিট সময় লাগবে। তারপর নির্গম-নল বন্ধ করে দাও এবং 8-10 মিনিট মাঝে মাঝে নাড়তে নাড়তে চাপ সহকারে  $H_{2}S$  চালিত কর। 20 মিনিট পর মাগ্রিক ছাকন কাগজে ছাঁক, কিছু,  $H_{2}S$  জল সহ্ 1%  $NH_{2}Cl$  দ্রবণ দ্বারা অধঃক্ষেপ ধ্রে নাও। অধঃক্ষেপ সহ ছাঁকন কাগজ প্নেরায় একই শংকু-ক্পীতে নাও, গরম করে  $H_{2}S$  তাড়িয়ে দাও, এবং ঠাণ্ডা কর। এখন অতিরিক্ত প্রমাণ (N/10)- $I_{2}$  দ্রবণ এবং 10 মি লি. 4(N)-10 দ্রবণ যোগ কর। ভালভাবে ঘ্রিয়ের ঘ্রিয়ের শংকু-ক্পী ঝাঁকাও, সালফারের মণ্ড (10) তৈরী হলে ঝাঁকিয়ে ভেঙ্গে ফেল, তারপর অর্থাশন্ট  $I_{2}$  প্রমাণ থায়োসালফেট দ্রবণ দ্বারা অনুমাপন কর।

হিসাৰ:  $ZnS+I_2=Zn^2++2I^-+S\downarrow$  1 মি. লি.  $N/_{10}$ - $I_2\equiv 0.00369$  গ্রাম Zn

11, 5- মিশ্রণে অবন্ধিত সিলভার ও কপারের পরিমাণ নির্বারণ প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যন্ত আয়তন পূর্ণ কর। সিলভার নির্বারণ—প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 10, 1 পরিছেদ অন্যায়ী AgCl হিসাবে সিলভার নির্বারণ কর।

কপার নির্ধারণ—AgCl অধঃক্ষেপ পৃথক করে নেওয়ার পর পরিস্রত্ নিরে কপার নির্ধারণ করা হয়। পরিস্রত্ বাষ্পীভূত করে  $H_2SO_4$  দ্বারা ধ্যায়িত করে আয়োডাইডমিতি সাহাযো কপারের পরিমাণ নির্ধারণ কর (11, 2 পরিচ্ছেদ দেখ)।

11, 6. মিশ্রণে অবন্থিত ক্যালসিয়াম এবং বেরিয়ামের পরিমাণ নির্বারণঃ প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যত আয়তন পূর্ণ কর। বেরিয়াম নির্বারশ—(ক) প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ 400 মি. লি-বীকারে নাও, পাতিত জল মিশিয়ে আয়তন 200 মি. লি. কর। এখন মি. লি. 6(N)-CH3COOH এবং 10 মি. লি. প্রশমিত 3(N)-আমোনিয়াম আ্যাসিটেট দ্রবণ বোগ কর (pH 5.5), গ্রম করে ফোটাও, 10 মি. লি. 10% K2CIO4 দ্রবণ ধীরে ধীরে নাড়তে নাড়তে বোগ কর। জ্লগাহে

আধৰণ্টা ডাইজেশন কর—অধঃকেপ নীচে খিতিয়ে বাবে। আরও এক ফোটা KaCtO4 मुयन रवाश करत शत्रीका कत छेशस्त्रत न्याक मुयरन आधरकशन दत्र किना। क्रेम्फा कत्र, अक्रम काना ग्रूम मर्हित्य हाँक, शत्रम क्रम हात्रा जयः क्या यदा कार्यानताम ও क्याया मूल कर। छात्र क्या क्या क्या বিতীরবার অধ্যক্ষেপণ বাঞ্চনীর। বিতীয়বার অধ্যক্ষেপণ প্রভাত অনুসরণ করলে প্রথমবারে অধ্যক্ষেপ Whatman No. 42 মাত্রিক ছবিন কাগতে हाँकरव धवर व्यथः क्लिश 2-8 वात्र धात्र निर्द्धा हिला । व्यथः क्लिश नेम्श्रार्थ-রূপে ক্যালসিয়াম ও ক্রোমেট মুক্ত করতে হলে অততঃ দশ-বারো বার গ্রম জন বারা অধ্যক্ষেপ ধরে নেওয়া প্ররোজন, তারপর পরীক্ষা করে দেখা দরকার পরিস্তাত ক্রোমেট এবং ক্যালসিয়াম মান্ত হয়েছে কিনা। অধঃক্ষেপ ক্রোমেট এবং ক্যালসিয়াম ম.ভ হলে পর 120° সে. তাপমানায় বায়,গাহে রেখে ওজন ছারী কর। BaCrO, হিসাবে ওজন কর।

(খ) অন্যথার BaCrO4 অধ্যক্ষেপ পূথক করার পর লঘু H2SO4 মিশিয়ে দ্রবীভত করা হয় এবং মৃত্ত H<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>7</sub>-কে অতিরিক্ত প্রমাণ Mohr লবণের দ্রবণ মিশিয়ে অনুমাপন করা যায় (9, 48 পরিচ্ছেদ মন্তব্য দেখ)। कार्जाणसाम निर्धात्रण—BaCrO4 शृथक कतात शत श्रीत्रञ्च । निरंश कार्ज-শৈরাম নির্ধারণ করা হর। 9, 37 পরিছেদ অনুযায়ী CaC2O4 অধঃক্ষিপ্ত করে লঘু H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> বারা দ্বীভত করে প্রমাণ KMnO<sub>4</sub> দ্বণ দ্বারা অনুমাপন কর।

### 11, 7. मिल्लार व्यविष्ठ कार्मित्राम ও म्हिलार भीत्रमान निर्धातन

প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পৌতে নিয়ে দাগ পর্যন্ত আয়তন পূর্ণ কর। লেড নির্মারণ-প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 10, ৫ (খ) পরিচ্ছেদ অন্-বারী PbCrO4 হিসাবে লেডকে ক্যালসিরাম হতে প্রথক কর ৷ PbCrO4 গুল মুচিতে নিয়ে 120° সে. তাপমানায় শুকু করে লেড ভৌলিকভাবে নির্ধারণ করা যায়, অথবা PbCrO4 অধ্যক্ষেপ পূথক করার পর লখ্ H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> মিশিরে দ্রবীভূত করা হর এবং মুক্ত K<sub>2</sub>C<sub>12</sub>O<sub>7</sub>-কে অতিরিক্ত श्रमान Mohr नदानके प्रदेश मिनिएक जन्माश्रम कहा इहा (9, 46 श्रीक्टम মন্তব্য দেখ)।

कालिकास निर्मात-PbCrO4 श्यक क्याप्र शत शतिहार निरम काल-সিরাম নির্ধারণ করা হয়। 9, 87 পরিছেদ অনুযায়ী ক্যালসিরাম নির্ধারণ কর (11. 6 পরিক্রের বেশ)।

## 11, 8. विवादन कार्याकृष्ट कार्याकाम ७ मागरमीनवादमा नविवास निर्वातन

শ্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিরে দাগ পর্যশত আরতন প্রণ কর। ক্যালালিরাম নির্বারণ—প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিরে 10, 7 পরিছেদ অনুবারী  $CaC_2O_4$   $H_2O$  হিসাবে ক্যালাসিরামকে ম্যাগনেসিরাম হতে পৃথক কর এবং প্রমাণ  $KMnO_4$  দ্রবণ দ্বারা (9, 37 পরিছেদ দেখ) ক্যাল-সিরামের পরিমাণ নির্ধারণ কর।

ম্যাগনেসিয়াম নির্বারশ— $C_8C_2O_4\cdot H_2O$  হিসাবে ক্যালসিয়াম পৃথিক করার পর পরিস্তান্ত্ নিয়ে ম্যাগনেসিয়াম নির্ধারণ কর।

- (ক) প্রথম পদ্ধতি—পরিস্রত্ নিয়ে 10, 8 (ক) পরিচ্ছেদ অনুবারী  ${
  m Mg_2P_2O_7}$  হিসাবে ম্যাগনেসিরাম নির্ধারণ করা।
- (খ) বিতার পদ্ধতি—পরিস্রত্ নিয়ে 10, 8 (খ) পরিচ্ছেদ অনুষয়ী  $M_g(C_9H_6ON)_2\cdot\cancel{x}H_2O$  হিসাবে ম্যাগনেসিয়াম নির্ধারণ কর।
- (গ) তৃতীয় পদাতি—পরিস্তাত্ নিয়ে 10, 8 (ক) পরিছেদ অনুসারে  $MgNH_4PO_4\cdot 6H_2O$  হিসাবে অধঃক্ষিপ্ত কর, মাহিক ছাঁকন কাগজে ছে'কে জল দারা অধঃক্ষেপ ধ্য়ে নাও এবং  $NH_4OH$  মৃত্ত কর। তারপর ঐ অধঃক্ষেপ প্রমাণ  $4(N)-H_2SO_4$  দ্রবণ মিশিরে দ্রবীভূত কর এবং অবিশিন্ট  $H_2SO_4$  প্রমাণ NaOH দ্রবণ (N/10) দারা অনুমাপন কর। ব্রোমোরেজন গ্রীণ স্চক দ্রবণ অনুমাপনের সমর ব্যবহার কর।

 $2Mg (NH_4) PO_4 + 3H_2SO_4 = 2MgSO_4 + (NH_4)_2SO_4 + 2H_3PO_4$  $2\times24\cdot32$   $3\times96$ 

অতএব, 1 মি. লি.  $(N)-H_2SO_4 = 0.0081066$  গ্রাম Mg

#### EDTA METE

(i) ক্যালাসিয়াম নির্মারণ—প্রাপ্ত দ্রবণ হতে 25 মি. লি. পরিমাণ দ্রবণ পিপেটের সাহায়ে 250 মি. লি. বীকারে স্থানান্ডরিত কর। পাতিত জল মিশিরে 75 মি. লি. আয়তন কর। এখন 6 মি. লি. 2(N) NaOH দ্রবণ বোগ কর (pH 12)। দ্রবণ ফর্টিরে NH3 গ্যাস যদি বের হয় তাড়িরে দাও, তারপর ঠান্ডা কর। মিউরেক্ সাইড স্কেকর জলীর সম্প্র দ্রবণ 5 ফোটা মেশাও এবং প্রমাণ 0-05(M) EDTA দ্রবণ বারা অনুমাপন কর। অত্তিবিন্দর্তে রঙের পরিবর্তন হয়—লাল হতে রঙকেগ্রাণ এই অনুমাপনের বারা দ্রবণে অবিস্থিত কেবলমান্ত ক্যালাসিয়ামের পরিমাণ জানা যায় (9, 69 পরিক্রেদ দেখ)।

(ii) ক্যাক্রিকার ও ক্যাক্রেকিরার একরে বির্বারশ-প্রাপ্ত প্রবণ হতে। বিভারবার 25 মি. লি. প্রবণ পিপেটের সাহাব্যে নাও, পাতিত জল মিশিরে 75 মি. লি. আয়তন কর। NH4Cl+NH4OH বাফার প্রবণ (pH 10) 5 মি. লি. এবং ৪-4 ফোটা EBT স্কুচক যথাক্রমে মেশাও। 60° সে. তাপমান্রায় গরম কর, তারপর প্রমাণ 0·05 (M) EDTA প্রবণ বারা অন্মাপন কর। অন্তবিন্দ্রতে প্রবণের রঙ লাল হতে নীল (pure blue) হয়। এই অন্থাপনের বারা ক্যালসিয়াম ও ম্যাগনেসিয়ামের মোট পরিমাণ জানা বার। তার থেকে ক্যালসিয়ামের পরিমাণ (উপরোক্ত (i) পদ্ধতি) বিয়োগ করলে ম্যাগনেসিয়ামের পরিমাণ জানা বার।

#### 11, 9. মিপ্রণে অবস্থিত আমূরন ও ক্রোমিয়ামের পরিমাণ নিধারণ

প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যন্ত আয়তন পূর্ণ কর। আয়রন নির্বারণ-প্রাপ্ত দ্বণের একটা অংশ নাও, অতিরিক্ত অ্যাসিড NaOH দ্রবণ মিশিয়ে প্রশমিত কর। দ্রবণ গরম করে ফোটাও, প্রতিবার সামান্য পরি-মাণ  $Na_2O_2$  যোগ করে নাড়তে থাক Cr(III)-র জারণ এবং  $Fe(OIH)_8$ অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ না হওয়া পর্যণ্ড  $Na_2O_2$  যোগ কর। দ্রবণের আয়তন জল মিশিরে 100 মি লি. কর। পুনরায় গরম করে ফোটাও এবং Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub> বিয়োজিত কর ঠান্ডা কর, তারপর বেশীর ভাগ অধ্যক্ষেপণ বীকারে রেখে মাত্রিক ছাঁকন কাগজে ছে'কে নাও, জল দিয়ে কয়েকবার ধ্বয়ে নাও। পরিস্তাত ক্রোমিরাম নির্ধারণের জন্য রেখে দাও। ছাঁকন কাগজে রাখা অধ্যক্ষেপ প্রথমে জলের ফোয়ারা দ্বারা, পরে গরম HCl(1:1) দ্বারা প্রথম যে বীকারে অধ্যক্ষেপ ফেলান হয়েছিল সেই বীকারেই মাত্রিকভাবে স্থানাশ্তরিত কর এবং প্রেনরায় একইভাবে  $N_{^{92}}O_2$  দ্বারা  $Fe\left(OH\right)_8$  অধঃ-ক্ষিপ্ত কর ও ক্রোমিয়াম দ্রবণ জারিত কর, মাত্রিক কাগজে ছাঁক ও অধঃক্ষেপ ধুরে নাও। দ্বিতীয় পরিস্তাত প্রথম বারের সাথে মিশিন্তর একতে রাখ।  $Fe(OH)_3$  অধ্যক্ষেপ HCl(1:1) দ্বারা দ্ববীভূত করে প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$ দ্রবণ দ্বারা (9, 47 পরিটেছদ দেখ) আয়রনের পরিমাণ নির্ধারণ কর।

কোনিয়াম নির্বারণ বালপভিবন ধারা পরিস্করেতের আয়তন কমাও, ঠাণ্ডা কর,  $H_2SO_4$  মিলিরে আ্যাসিডীয় কর, 5 মি লি. গাঢ়  $H_3PO_4$  যোগ কর, তারপর অতিরিক্ত প্রমাণ Mohr লবণের দূবণ  $(N/_{10})$  যোগ করে প্রমাণ  $K_2Cr_2O_7$  দূবণ ধারা অবশিষ্ট Mohr লবণ অনুমাপন কর (9, 46) পরিছেদ দেখ)।

15, 10. বিশ্রণে অবন্থিত আয়রন ও জিংকের পরিমাণ নির্বারণ প্রাপ্ত দ্রবণ মাপক-ক্পীতে নিয়ে দাগ পর্যাত আয়তন প্রের্ণ কর। আয়রন নির্বারণ—জিংকের উপস্থিতিতে  $K_2C_{12}O_7$  দ্বারা সরাসরি আয়রন নির্বারণ করা যায়। প্রাপ্ত দ্রবণের একটা অংশ নিয়ে 9, 47 পরিচ্ছেদ অন্ব্রায়ী আয়রন নির্বারণ কর।

জিংক নির্ধারণ—(ক)প্রথম পছতি—প্রাপ্ত দ্রবণ হতে পরিমাণমত একটা অংশ 400 মি. লি. বীকারে নাও, পাতিত জল মিশিয়ে 150 মি. লি. আয়তন কর। এখন গরম করে নাড়তে নাড়তে অতিরিক্ত 4(N) NaOH দ্রবণ মেশাও যতক্ষণ পর্যন্ত না Fe(OH) 3 অধঃক্ষেপণ সম্পূর্ণ হয় এবং কিছু অতিরিক্ত NaOH দ্রবণে থাকে। গরম অবস্থায় Whatman No. 41 মাত্রিক ছাকন কাগজে ছাক, গরম জল মিশিয়ে 2—3 বার ধ্রে নাও। দ্বিতীয় বীকারে পরিস্কৃত্রাখ।

শ্রমমান্তা কমাবার জন্য দ্বিতীয়বার অধ্যক্ষেপণ (reprecipitation) প্রয়োজন। সেজন্য ছাঁকন কাগজ হতে প্রথম বীকারে প্রথমে জলের ফোয়ারা ও পরে গরম (HCI) দ্রবণ দ্বারা অধ্যক্ষেপ শ্থানান্তরিত কর। অধ্যক্ষেপ দ্রবী- ভূত করার জন্য যতটাকু পরিমাণ গাঢ় (HCI) প্রয়োজন, ঠিক ততটাকু অ্যাসিড মেশানো প্রয়োজন। প্রনরায় (I) মিও(I) দ্রবণ মিশিয়ে গরম অবস্থায় নাড়তে নাড়তে (I) করায় (I) মেও(I) অধ্যক্ষেপণ সম্পূর্ণ কর। কিছ্, জাতিরিস্ত মিও(I) দূরবণ যেন থাকে। যথারীতি অধ্যক্ষেপ মান্তিক ছাঁকন কাগজে ছাঁক প্রয়োজন হলে প্রক্ষালকের সাহায্য নাও। (I) গরম (I) গরম মেওিয়ার পরিস্তান ব্যায় অধ্যক্ষেপ ধ্রের নাও এবং (I) মন্ত কর। দশবার ধ্রের নেওয়ার পর (I) কর এবং এই মিশ্রিত পরিস্তান্ত হতে জিংকের পরিমাণ নির্ধারণ কর। (I) পরিচ্ছেদ দেখে।।

(খ) বিভীয় পদ্ধতি—Fe (OH) 3 অধঃক্ষেপ প্থক করার পর পরিস্তর্ত্তিনয়ে 11, 4 (খ) পরিছেদ অন্যায়ী ZnS অধঃক্ষিপ্ত করে আয়োডাইডমিতি বারা অনুমাপন কর।

# পরিশিষ্ট অংশ (Appendix)

## 1নং পরিশিষ্ট গাড় জ্যাসিড (Conc. Acids.)

	আপেক্ষিক গ্রেম্ব (sp. Gr.)		তুল্যতা ormality)
শ্লোসরাল অ্যাসিটিক অ্যাসিড (CH3COC	OH) 1.05	99.5	17N
নাইট্রিক অ্যাসিড (HNO <sub>3</sub> )	1.42	70	16N
পারফ্রোরিক জ্যাসিড (HClO <sub>4</sub> )	1.54	60	9N
ফসফোরিক অ্যাসিড (H <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )	1.69	85	45N
হাইন্সোক্লোরিক আাসিড (HCl)	1.19	38	12N
হাইড্রোব্রোমক অ্যাসিড (HBr)	1.49	48	9N
शरेष्ट्राद्धातिक जातिक (HF)		48	27N
হাইম্বোআরোডিক অ্যাসিড (HI)	1.70	57	7N
সালফিউরিক অ্যাসিড (H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> )	1.84	96	36N

# 2নং পরিশিষ্ট লঘ্ জ্যাসিড দূবণ (Dil. Acids)

জ্যাসিটিক জ্যাসিড ( $\sim 5N$ ): 290 মি লি গাঢ় জ্যাসিড নিরে জল মিশিরে এক লিটার আয়তন কর। নাইট্রিক জ্যাসিড ( $\sim 5N$ ): 310 মি লি গাঢ় অ্যাসিড নিরে জল

মিশিরে এক লিটার আরতন কর। হাইন্ড্রোক্লোরিক জ্যাসিড (~5N): 420 মি লি গাঢ় জ্যাসিড নিরে জল

মিশিয়ে এক লিটার আরতন কর।

নালফিউরিক জ্যাসিড (~5N): 140 মি-লি- গাঢ় অ্যাসিড নিরে <sup>700</sup> মি-লি- ঠাণ্ডা জলে নাড়তে নাড়তে ডাল- ঠাণ্ডা কর, জল মিশিরে এক লিটার আয়তন কর।

नानक्रिकान कानिक (~0·3N): जम्भूख कर्नीत स्रगा

### उनः भविष्ण

#### कातक स्वन (Bases)

(গাছ) জ্যামোনিয়া দূৰণ ( $\sim$ 15N) : আপেক্ষিক গ্রেম্ 0.88,—এর মধ্যে আছে 98% NH $_{\rm s.l.}$ 

(**লব**্) **স্যালোনিয়া প্রবণ (~5N)**: 380 মি জি গাঢ় দূবণ নিয়ে জল মিশিয়ে এক লিটার আয়তন কর।

ক্যালনিয়ান হাইছ্যোক্সাইড দ্রবণ ( $\sim$ 0'05N): 2 গ্রাম মত  $Ca(OH)_2$ নিয়ে এক কিটার জলে মেশাও। ছে'কে নাও।

পটালিয়ার হাইছ্রোক্লাইড (~2N): 112 গ্রাম KOH নিরে এক লিটার জলে মেশাও।

ৰেরিয়ান হাইছ্রোক্লাইড ( $\sim$ 0.5N): 80 গ্রাম  ${
m Ba}\,({
m OH})_2$  8 ${
m H}_2{
m O}$  নিয়ে এক লিটার জলে মুবীভত কর। ছে'কে নাও।

লোভিয়াল হাইছ্রোক্সাইড ( $\sim$ 2N): 80 গ্রাম NaOH নিয়ে এক লিটার জলে মেশাও।

#### 4नः পরিশিষ্ট

नावात्रण विकासक स्वप्' (Common reagent solution)

জ্যানোনিরাম জক্সালেট (~0.51N): 35 গ্রাম লবণ নিরে এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

সমনোনিয়াম স্মাসিটেট (~5N): 385 গ্রাম লবণ নিয়ে এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

জ্যানোনিয়াম কার্যনেট (~4N): 160 গ্রাম লবণ নিয়ে 140 মি লি গাঢ় NH\_OH এবং 860 মি লি জল মিশিয়ে দুবীভত কর।

জ্যানোনিয়াৰ ক্লোৱাইড (~5N): 270 প্রাম লবণ নিয়ে এক লিটার জলে দ্ববীভত কর।

जारमानिकाम शारतानाबारमहे (~1N): 76 शाम जवन निरंत अक निर्णेत

জন্মনোনিয়াল নাইটোট (~1N): 80 গ্রাম ল্বণ নিয়ে এক লিটার জলে দ্ববীভত কর।

শারনেরিনরাম সালকাইড (হল্ক), (NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>Sx: ঠাণ্ডা অকছার 200 বি- লি- গাঢ় আমোনিরা দ্রবণ H<sub>2</sub>S মিণিরে সম্পৃত্ত কর; 10 গ্রাম গন্ধকচ্প (সালকার) এবং <sup>200</sup> মি- লি- গাঢ় আমোনিরা দ্রবণ বোগ করে গন্ধকচ্প সম্পূর্ণ রূপে দ্রবীভূত না হওরা পর্যন্ত থাকাও এবং জল মিণিরে এক লিটার আরভন কর।

জ্যাদোনিয়াম সালকেট ( $\sim 1N$ ): 66 গ্রাম লবণ নিয়ে এক লিটার জগে দ্রবীভূত কয়  $\imath$ 

আরোডিন (~0·1N): 20 গ্রাম KI প্রথমে 30 মি লি জলে মেশাও, তারপর ঐ দ্রবলে 13 গ্রাম আরোডিন দ্রবীভূত কর এবং জল মিশিরে আরতন এক লিটার কর।

কশার শালকেটঃ 125 গ্লাম লবণ নিয়ে এক লিটার জলে মুর্যাভূত কর এবং 5 মি লি গঢ়ে  $\mathbf{H}_2\mathbf{SO}_4$  মিশিয়ে অ্যাসিডীয় কর।

কোৰাল্ট নাইট্রেট (~ \$ 2N): 45 গ্রাম লবণ নিরে এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

ক্যালসিয়াম ক্লোয়াইড (~0·5N): 55 প্রায় লবণ নিয়ে এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

ক্যালসিয়াম সালফের্ট (সম্পত্ত দূরণ) ঃ 3 গ্রাম লবণ নিয়ে এক লিটার জল মিশিয়ে ঝাঁকাণ্ড, কয়েক খণ্টা পর ছে'কে নাও।

ক্রেন্সিন-জল: কঠিন KMnO4-র সাথে গড় HCl ফোটা ফোটা মিশিরে Cla গ্যাস তৈরী কর এবং জলের মধ্যে চালিত করে সম্প্রে কর।

পটাসিয়াম আয়োডাইড ( $\sim$ 0·5N): 83 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবব্দিত কর।

পটাসিয়াম জোমেট (~0·5): 50 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। পটাসিয়াম থায়োসায়ানেট (~1N): 97 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভত কর।

পটাসিয়াম পারম্যালানেটঃ 3 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। পটাসিয়াম ফেরিসায়ানাইডঃ 55 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। পটাসিয়াম ফেরোসায়ানাইডঃ 53 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর। বেরিয়াম ক্লোরাইড (~0.5N): 60 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

বেরিয়াম নাইটোট, (~0.5N): .65 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্বীভূত কর। রোমিন-ক্রমঃ 10 মি-লি- তরল  $B_{12}$  নিয়ে জল মিশিরে বাঁকাও এবং সম্পত্তে দ্রবণ তৈরী কর।

মারকিউরিক ক্লোরাইড (সম্পশ্ক প্রবণ)ঃ 7 গ্রাম লবণ 100 মি.লি. জলে দ্রবীভূত কর।

লেড অ্যাসিটেট (~0.5N): 95 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত

িলকভার নাইরৌট (~0·1N): ৪ গ্রাম লবণ 100 মি লি জলে দ্রবীভূত কর।

সিক্ষভার সাক্ষাকেট (সম্পত্তে দূরণ)ঃ 0<sup>.8</sup> গ্রাম করণ 100 মি কি জলে দুব**ী**ভত কর।

লোভিয়াম জ্যাসিটেট (~2N): 97% গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

লোভিয়াম কার্যনেট ( $\sim$ 2N): 290 গ্রাম লবণ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

ভাই-সোভিয়াম হাইড্রোজেন কসকেট (~1N): 120 গ্রাম লবশ এক লিটার জলে দ্রবীভূত কর।

ষ্টানাল ক্লোরাইড (~0·5N): 56 গ্রাম লবণ প্রথমে 100 মি লি গাঢ় HCl-এ দ্রবীভূত কর, তারপর জল মিশিরে এক লিটার আরতন কর।

<sup>5</sup>नः श्रीविष्णे शाववार्गावक ग्राहर गावणी

स्मीरमञ्ज	প্ৰতীক	शात्रमार्थावक	स्मीरमब	প্ৰতীক	<b>भारमार्भावक</b>
नाम		भ्राप	নাম		ग्राम
অক্সেপ্তেন	0	16 000	প্যালেডিয়াম	Pd	106.4
चारिग्यनि	Sb	121.76	প্রাটিনাম	Pt	195 09
অ্যালনুমিনিয়াৰ	Al	26.98	ফসফরাস	P	30.975
चारात्रन	Fe	55 85	ক্লোরন	F	19.00
আর্সেনিক	As	74.91	বিসমাথ	Bi	209.00
আয়োডিন	I	126.91	বেরিয়াম	Ba	137.36
ইউরেনিয়াম	U	238.07	বেরিলিয়াম	Be	9.013
<b>ৰূপার</b>	Cu	63.54	বোরন	В	10.8%
কার্ব ন	C	12.01	<u>রোমিন</u>	Br	79.916
ক্যাডমিয়াৰ	Cd	112.41	ভ্যানাডিয়াম	V	<b>50.95</b>
ক্যাল সিয়াম	Ca	40.08	মলিবডেনাম	Mo	95.95
কোবাল্ট	Co	58.94	ম্যাগনেসিয়াম	Mg	24.32
ক্লোরন	Cl	35.457	मां।कानीक	Mn	54.93
ক্রোমরাম	Cr	52.01	<b>মারকারী</b>	Hg	200 61
গোল্ড	Au	197.0	न्गान्धानाम	La	138.92
জারকোনিয়াম	Zr	91.22	লিথিয়াম •	Li	6.940
ब्दिक	Zn	65.38	লেড	Pb	207.21
টা <b>ইটেনিরাম</b>	Ti	47.90	- স্ট্রনসিয়াম	Sr	87.63
<b>जारदर्गन</b>	W		সালফার	8	32.066
<b>िंग</b>	Sn		সিরিয়াম	Ce	140.13
থেলিরাম <b>থেলিরাম</b>	T		সিলভার	Ag	107.88
<u>খোররাম</u>	Th		সিলিকন	Si	28.09
त्याप्रशास ना <b>रे</b> खाट <b>कन</b>	N		সোডিরাম	Na	22.997
नार् <b>धा</b> टनन निरंकन	Ni	_	হফ্নিয়াম	H	178.5
ানকেল পটাসি <b>রার</b>	K		হাইড্রোজেন	H	1.008

# भूखक विवस्ती ( Bibliography)

Text-book of Macro and Semi Micro Qualitative Inorganic Analysis—A. I. Vogel.

Text-book of Quantitative Inorganic Analysis-A. I. Vogel.

Quantitative Inorganic Analysis-G. Charlot and D. Bezier.

Quantitative Inorganic Analysis—I. M. Kolthoff and E. B. Sandell.

Semi Micro Qualitative Analysis—F. J. Welcher and R. B. Hahn.

Fundamentals of Qualitative Chemical Analysis—R. K. McAlpine and B. A. Soule.

The Analytical Uses of Ethylenediaminetetraacetic Acid—F. W. Welcher.

Practical Inorganic Chemistry—A. K. De and A. K. Sen.

# পরিভাষা নির্ঘণ্ট

with inorganic To molecule অদূৰণীয়— insoluble অধ্যক্ষেপ—precipitate অধ্যক্ষেশ্ব— precipitant অধ্যক্ষণ precipitation অধাত— nonmetal अर्घ क्यक meniscus অন্ত opaque जनाम \_ anhydrous অনিরভাকার— amorphous অনুষ্টক— catalyst অনুৰায়ী— non-volatile অনুগাভ ভ্ৰম— proportional error অনুভূমিক— horizontal অনুমাপন— titration অন্তবিশ্ব- end point অপকেন্দ্ৰন— centrifugation অপ্রথা— impurities অপরাবিদ্যাং— negative electricity অপরাবিদ্যাংবাহী— electro-negative অপরাবাহী—anionic অপরিবাহী— non-conductor অবশেষ— residue অম্ল (আসিড)—acid অন্সগ্রাহিতা— acidity ज्ञान्त्राच- aqua regia অন্দ্রমিতি— acidimetry অসংগ্ৰু unsaturated অসমস্থ heterogeneous अञ्चातिक स्वय —instability constant

चरनहींकड graduated

আরিক qualitative
আবিক গ্রেক molecular weight
আবান— charge
আর্গেক প্রম— relative error
আরতন— volume
আরতনিক বিকারক— volumetric
reagent

আয়নিত হওয়া— ionisation আয়নীর গ্ৰফল— ionic product আলোড়ক— stirrer আহাত বস্তু— derivative আসন্তি— affinity অঠিল— gelatinous

উল্লাব্ক vertical
উত্তর-অধ্যক্ষেপ্ন post precipitation
উত্তর-অধ্যক্ষেপ্ন heating
উবাসী— volatile
উন-পরিমাপ— semimicro
উপাদান— component, constituent
উত্তর্মী— amphoteric
উত্তর্মী— reversible

খণ-প্রভাবক— negative catalyst খণাস্থাক— negative

একক— unit একবোজী— monovalent এককারকীর— monobasic

ভাল— weight
কাটল— solid
কাচলত— glass rod
কাচলত— glass tube
কাটের পালন— glass wool
ক্পী— flask
কোলান— crystal

কোনন crystallisation কৈশিক capillary জমান্কিড করা— calibrate জান্তি-ব্যবহান— transition interval

কারক base
কারকীর basic
কারহাহিতা basicity
কারহাহিত alkalimetry
কারহীর alkaline
কাব weak

পনিজ্ব— mineral
পর জল— hard water
পর অ্যাসিড— hard acid
পরতা— hardness
পর্গত্ব— basin
পল— mortar

পতিহার— rate (of the reaction) পতিহার গ্ৰেণকে— velocity coefficient

গৰ্ক sulphus
গ্ৰম ভাৰৱা— hot plate
গ্ৰন ভাৰৱা— hot plate
গ্ৰন— melting
গ্ৰনাক্ক— melting point
গাণিক গড়— arithmetical mean
গাড়— concentrated
গাড়ক— concentration
গালক নিল্ল— fusion mixture
গ্ৰাম ভাৰ — gram molecule
গ্ৰাম ভূলাকক— gram equivalent
গ্ৰাম গ্ৰমণাৰ — gram atom
গাহীকা— acceptor

FIG. pressure renewal turbidrenewal turbidrenewal turbidচূৰ — lime চূৰ — furnace ছাৰুন — filtration ছাৰুন মাগুর — filter mat ছাৰুনি — filtering medium

জটিল আয়ন—complex ion
জটিল লবৰ— complex salt
জটিলমিড়ি— complexometry
জনক দ্ৰবৰ— mother liquor
জল গাহ— water bath
জলবিয়েষ— hydrolysis
জলবিয়েষ অক্ত— degree of
hydrolysis

क्रमाक्दी—hygroscopic कात्रक— oxidising agent कात्रक— oxidation देवद— organic क्रमानन— ignition

विका विद्यावन— dialysis

जन- coagulation তন্ত্ৰ— theory তরল— liquid जन surface ofue- electricity তড়িং বিশ্লেষণ— electrolysis তডিং বিহোৱা— electrolyte ভড়িং খার- electrode ভাগগতি— thermodynamic ভাগস্থাপক thermostat organia- wire gauge ela- strong con balance gen gree normal solution कृताजा विन्तु- equivalence point cquivalent gonies viz- equivalent weight

कुनाक्याता— normality टर्जीनक— gravimetric विकासकीत— tribasic

দারিকা— donor • বিকারকীর— dibasic দীগ— burner দীপ্তশিখা— luminous flame দীপ্তিহীন শিখা— non-luminous flame

দ্ৰবদ্দ solution
দ্ৰবাদ্ভত dissolved
দ্ৰাব্দ solute
দ্ৰাব্দ solvent
দ্ৰাব্দাভ্বেনী hydrophobic
দ্ৰাব্দাস্ভ্ৰ hydrophilic
দ্ৰাব্যাভ্য solubility

খন-প্রভাবক— positive catalyst খনাপ্থক— positive ধর্ম— properties খাড়— metal খ্য-প্রকোষ্ঠ— fume cupboard ধ্য-প্রকোষ্ঠ— constant

না-ধর্মী— negative
নিগ্রানজ— delivery tube
নিগ্রানোবশ— adsroption
নির্গতর প্রম— constant error
নির্গতী— selective
নির্গত্ক— anhydride
নির্গতকারী— dehydrating agent

পদ্ধতি— process পরম— absolute পরম নিত্প— most probable পরম ভর—true mass প্রম— absolute error প্রম মান—true value

श्रिमाण्- atom প्रयाण क्यान्क atomic number পরা বিদান— positive electricity পরাবাহ - cationic পরিত্যাগ নল— delivery tube পরিস্তাং— filtrate পারমাণবিক গ্রেছ- atomic weight भारत- distillation भाषिक— distilled farad pipette न्याच्या— fluorescence প্রতিসরনাংক— refractive index প্রতিস্থাপন displacement श्राह्म catalyst श्रमान standard প্ৰমাণ দ্বণ standard solution প্রমাণ পরিমাণ বিলেবণ— macro analysis

প্রমাণ শ্রমমান্তা—standard deviation প্রশম— neutral প্রশমন— neutralisation প্রশমন বিক্স্ — neutral point প্রশালক— policeman

বর ধাতৃ— noble metal
বলর— ring
বলরকারী— chelating
বলর বোগ— chelate compounds
বহু জারকীর— polybasic
বাটখারা— weights
বালিগাহ— sand bath
বার্গাহ— air oven
বার্ক্রী— air oven
বার্ক্রী— air oven
বার্ক্রী— buoyency of the

বাল্গীত্বন— evaporation বিকারক— reagent বিক্রিয়ক— reactant বিক্রিয়ক— chemical reaction विशासक flux विकास मासाम dispossive

निक्तन्त्र dispersive विकास reducing agent विकास reduction विनिद्ध के specific

विन्यू विक्रिया काश्रम spot test

বিপরিবর্ড বিবোজন double decomposition

विद्यालय decomposition
विद्यालय dissociation
विद्यालय bissociation
विद्यालय bissociation
विद्यालय bissociation
विद्यालय bissociation
विद्यालय analysis
विद्यालय bissociation
विद्यालय bissociation
विद्यालय analysis
विद्यालय analytical
विद्यालय क्षाल्य विद्यालय inversely
proportional

वारत्रे burette

ভস্ব brittle:
ভর্বিকরা— mass action
ভস্ম— ash
ভস্মীকরণ— calcination
ভৌত— physical
ভ্রম— error
ভ্রমনারা— deviation

মধাবতী মান— median value
মান্তিক— quantitative
মান্তাংকিত কুপী— measuring flask
(মাপক ক্পী)
মাপাহীন— blank
মাপনী— scale
মিশ্ৰ স্চক— mised indicator
মিশ্ৰ স্চক— mixture
মাচি— crucible

ম্লৰ— radical ম্ল্ আসিভ—soft acid মৌল— element (মৌলক পদার্থ)

বধাৰথডা— precision বন্য— apparatus বোজাডা— valency বৌগ (বৌগিক পদাৰ্থ')— compounds

রীতিবন্ধ— systematic রোধনী— stop<sup>®</sup>cock রোগ্যামতি— argentimetry

লঘ্— dilute লেশ পরিমাশ— micro

শংকু-ক্পী— conical flask শিখা— flame শ্বুক পরীকা— dry test শোষকাধার— desicator শোষক নল— suction tube লোপী— group

সংকর— alloy সংকেত— formula সংবৃত্তি— composition সংবৃতি সংকেত— structural

সভিয়— active
সভিয়তা— activity
সভিয়তা গুলাকে— activity
coefficient

সনাত্তিকরণ— identification সর্বাধিক সম্ভাব্য— most probable স্পট্ডেটি— spot plate স্থান্টন— boiling সমস্থা— homogeneous সমস্থা— saturated সমান,পাতিক— proportional
স্মানরপাতিক— equation
সহ-অধ্যক্ষেপ্ — coprecipitation
সাল্য — viscous
সাল্যতা — viscosity
সাম্য — equilibrium
সার্থী — table
স্বেদিতা — sensitivity
স্কিক — indicator

স্বা— law স্ক্রাছিরতক্ক ম্ভি— sintered bed crucible

সোদক— hydrated সোহাগা— borax

হাাঁ-ধন — positive হিমাংক— freezing point

